



שנה טובה!

העמותה למאבק במחלת ה-A-T



העמותה למאבק במחלת ה-A-T
Association for Fighting A-T Disease

ידידים ותורמים יקרים, שלום רב!

השנה מלאו 12 שנים לקיומה של העמותה למאבק במחלת ה-A-T. קיומנו ומפעלנו מרשים ומעורר גאווה בעיקר עבורנו, ההורים לילדים החולים.

השנה המשכנו במימוש כל המטרות שלנו. הענקנו סיוע ועזרה לחולים ולמשפחותיהם בהיקף גדול מאי פעם. פעלנו לביסוס המרפאה הארצית לחולי A-T בבית החולים לילדים ע"ש ספרא בתל השומר להגברת המודעות למחלת ה-A-T וליצירת שיתופי פעולה עם חברות תרופות על מנת לקדם את המחקר.

שיאה של שנה זאת היה במתן אלפי שעות של טיפולי פיזיותרפיה נשימתית, שהוא טיפול מציל חיים לחולי A-T, במימון העמותה, בכל רחבי הארץ, בבתיהם של החולים, וכן ברכישת ציוד נשימתי לצורך כך. טיפולי הפיזיותרפיה הנשימתית ניתנו על ידי צוות מקצועי שנבחר והוכשר למטרה זו במרפאה הארצית לחולי A-T.

אני רוצה לציין עוד אחד מהישגינו הגדולים - הכנסת הבדיקות לגילוי מוקדם של הגן נושא המחלה לרשימת הבדיקות המומלצות, והגברת המודעות למחלה ולמניעתה. אנו פועלים להביא למצב שבדיקות אלו יקוימו בכל המכוניס בארץ, כולל במכוניס הפרטיים.

בעלון הקצר שלפניכם אנו פורסים את כל פעילותינו והישגינו.

אני רוצה להודות לכל אותם אנשים יקרים, ידידי העמותה והתורמים הנאמנים, המלווים את העמותה לאורך השנים. אנשים אלו מהווים את הכוח, העוצמה, היציבות והתקווה של כולנו, ועיקר הצלחתנו היא בזכותם ידידינו ותומכינו.

שנה טובה ומתוקה לכולם,
אורלי דרור-אזוריאל
העמותה למאבק במחלת ה-A-T



חג שמח לכל חברי וידידי עמותת A-T

אין לי ספק שאני הוא זה שהתברכתי כאשר נפגשתי עם אורלי וליאון לפני כמה שנים טובות. מאז נקשרו דרכנו במאבק הבלתי מתפשר להצלחתם ולשיפור חייהם של ילדי ה-A-T. אין לי גם ספק שזו הרגשתם של כל חברי העמותה הנפלאה הזו, תערוכת נפלאה של אנשי עשייה, חכמה, לב רחב ונתינה שלא על מנת לקבל.

ואכן עשינו דברים גדולים: המרפאה הארצית, הטיפול והתמיכה בילדים ומשפחותיהם ואיתור חולים נוספים, זאת מכיוון שמחלת ה-A-T לא תמיד מאובחנת נכון ע"י הרופאים ואז סכנת חיים מיידית מרחפת מעל החולים. כמובן שהתרומות הן הדלק של כל המכונה הזאת. שלושת אירועי ההתרמה השנה: המופע בגבעת שמואל, ההצגה בקאמרי והמופע של עידן רייכל, יעזרו לנו בהמשך הפעילות המורכבת של העמותה.

חברים יקרים, הדרך עוד ארוכה. אבל כל אחד מאיתנו מחליט כמה אור מוקן על הדרך הזאת. אני שמח שאני נמצא במחיצת אנשים חדורי אמונה ועשייה כאחת.

מברך שוב את כולכם בשנה טובה ומבורכת,
רמי קלינשטיין





מחלת ה-A-T

מחלת ה-A-T (Ataxia Telangiectasia) הינה מחלה גנטית, כיוונית ונדירה, המופיעה לראשונה בילדות ומשפיעה על מספר מערכות גוף שונות ובמיוחד על המוח ומערכת החיסון.

הילדים נולדים רגילים ללאורח. ולקראת סוף העשור הראשון לחייהם, הופכים הילדים החולים לנכים, המרותקים לכיסאות גלגלים ותלויים לחלוטין בזולת.

מהמאפיינים החמורים של המחלה: פגיעה קשה במערכת החיסון של הגוף, המתבטאת בדלקות ובדיומום מסכני חיים, נטייה מוגברת לפתח סרטן מסוג לוקמיה ולימפומה (פי 3,000 מהאוכלוסייה הכללית).

הטיפול הניתן לילדים הינו תמיכתי ומכיע: לראבוננו הרב, טרם נמצא המרפא למחלה.

טובי החוקרים, בארץ ובעולם, עוסקים כיום בהשקעה רבה של מאמצי מחקר, במרוץ נגד הזמן, להמציא תרופה ומזור לילדים חולי ה-A-T.

סיכום שנת תשע"א 2010-2011

אנו ממשיכים במאבקנו ופעילויותינו השוטפים, במלוא המרץ וללא לאות.

תמיכה בחולים ובמשפחות

- השנה הרחבנו את מתן הטיפולים הנשימתיים לחולי ה-A-T שהינם טיפולים מצילי חיים. כל ילד חולה A-T בכל מקום בארץ, קיבל שני טיפולים נשימתיים בשבוע בביתו ע"י פיזיותרפיסט נשימתי, אשר נבחר בקפידה ועבר הדרכה ע"י יחידת הריאות במרפאה הארצית לחולי A-T.
- פרויקט זה מצריך משאבים רבים ואנו בתקווה שנצליח לגייס תרומות עבור כך.**
- אנו מסייעים ומשתתפים במימון: רכישת כסאות גלגלים, עמידות, עגלות, אופניים שיקומיות, קייטנות לילדים, שכר דירה עבור דירות מנגשות, תרופות אשר אינן בסל הבריאות, רכישת מחשבים ניידים ונייחים, טיפולים פרה-רפואיים ועוד רבות.
- אנו מסייעים בגישור, תיווך ובמיצוי זכויות המשפחה מול המוסדות השונים כגון: ביטוח לאומי, רשויות מקומיות וקופות החולים.
- אנו מקיימים קשר עם משרד החינוך, מחלקות החינוך האזוריות וצוותי החינוך בבתי הספר, למיצוי זכויות התלמידים.
- אנו פועלים להשגת שיתופי פעולה בין העמותה שלנו לעמותות כגון: משאלת לב, וראיטי, איל"ן, שמחה לילד, בית הגלגלים, הקו המאחד ועוד.

בתחום הרווחה למשפחות:

- השנה יצאו הילדים החולים ובני משפחותיהם למחנה חורף באילת בן שלושה ימים. המחנה היה בחסות "עוצבת אדום" באזור הערבה, ובתרומתן הנדיבה של: ישראל, מרצדס, אימקס, המצפה התת ימי, מכרות האבן, חוף חנניה ועוד. כמו כן נהנו הילדים ממופע WOW שהיה מרתק ומהנה.
- חילקנו כרטיסים לפסטיגל חנוכה, הודות לכרטיסים שנתרמו לטובת כך.
- אירגנו סופי שבוע משותפים לילדים החולים במלון קיבוץ לביא שבצפון.
- שלחנו ילדים לקייטנות קיץ בעמותות שונות.

אנו עושים את המיטב לסייע ולתמוך באופן שוטף במשפחות החולים הכורעות תחת הכטל ובילדים החולים הזקוקים לתקווה ושמחה.

המרפאה הארצית לחולי A-T בבית החולים לילדים ע"ש ספרא בתל השומר

פעילות המרפאה הארצית לחולי A-T בבית"ח לילדים ע"ש ספרא בתל השומר, ממומנת בעיקר ע"י העמותה. בשנת תשע"א הרחבנו את היקף פעילות המרפאה, אשר כוללת רופאים מומחים המגיעים ממכלול תחומים לצורך מענה אינטגרטיבי לאתגרי הטיפול במחלה. המרפאה משמשת ככתובת למשפחות החולים לקבלת יעוץ ומענה טיפולי מקיף, ומשנת הקמתה הולך וגדל מספר הנהנים משירותיה, תוך שיתופי פעולה עם רופאים וחוקרים בחו"ל. המרפאה ביססה את מעמדה הבינלאומי, להיות אחת משלוש המרפאות הגדולות והמובילות בעולם. הישגים אלו התאפשרו הודות לשיתוף הפעולה והתרומות הנהלת ורפאי בית החולים תל השומר למשימה.

בתחום הגברת המודעות

אנו פועלים להגברת המודעות בציבור הרחב ע"י כתבות ופרסומים בכל אמצעי המדיה. זאת הודות למשרד יח"צ של העמותה "דבי תקשורת", אשר מלווה את העמותה בהתנדבות זאת השנה השלישית. העמותה המשיכה בפעילות הסברתית ענפה על המחלה, מול הורים בקבוצות סיכון ומול הקהילה הרפואית הרלוונטית (מכונים גנטיים, גניקולוגים, מכוני התפתחות הילד, רפאי ילדים, אונקולוגים ילדים, נירולוגים ילדים ועוד), בייזום הרצאות מומחים מהעולם בפני חוקרים, רופאים וסטודנטים, וכן הרצאות של הצוות הרפואי במסגרת כנסים ארציים ובינלאומיים. העמותה המשיכה להשתתף בכנסים רפואיים כגון כנס חיפ"ק וכנסים למחלות גנטיות, וזאת בכדי להגביר את מודעות הרופאים למחלה.





המסע לפלנטה בשם Ataxia Telangiectasia

מאת עמי לידור - ידיד העמותה

חברים וידידים יקרים,

ברצוני לא להחמיץ את ההזדמנות לשותף אתכם בקורות המסע של ילדי A-T לאילת. ראשית דבר, אני מצדיע, משבח ומוריד את הכובע בפני דן חברי, שיזם, דחף ונרתם במלואו לארגן וללוות את שלושת הימים המיוחדים למשפחות A-T. לתודתו יש לצרף את אורלי ומיכל העובדת הסוציאלית. ביחד הוציא האירוע המורכב והמבורך הזה מהכורח אל הפועל. חזרתי משהייה בפלנטה אחרת בה זכיתי ללוות ולהיות בחברת ילדי A-T ומשפחותיהם. לנגד עיני לא משים מבטיהם ועיניהם של הילדים וההורים שלקחו חלק בטיול, עיניים נוצצות בהתרגשות וברגעי אושר ספורים ומבטי תודה על הכל כך מובן מאילן, לזכות ליהנות מחוויות יחד וחברותא. הטיול היה מאורגן להפליא והתנהל כמו מבצע צבאי למופת, תרתי משמע. דן "גייס" את עוצבת אדום (אוגדת אילת) בפיקודו של תת אלוף תמיר ידעי, והם העמידו לרשותנו כל יום כ-10-12 חיילות וחיילים מקסימים, בראשם עמדה דוברת האוגדה סגן גילי, קצינה אנרגטית מחייכת ונפלאה שהיית לוקחים איתנו בכל מצב חזרה. הם העמיסו על כתפיהם את הילדים והנערים אל האוטובוס ובחזרה, דחפו עגלותיהם לאן שהיה צריך, שיחקו וצחקו איתם, שרו איתם קריקי בערב מרגש עם דמעות ופשוט היו שם בלב שלם ונתנו נשמה. במצפה התת-ימי באילת בו ביקרנו, יש מעלית קטנה היורדת ועולה בעצלות יתרה אל מתחת פני הים ויש בה מקום רק לעגלה אחת. עמד שם חייל ובמשך שעה וחצי הוריד והעלה את ילדי A-T כ-40 פעם, בסבלנות בשקט וחיוך מביש ולא דן ממשמרתו. אחרי צ' יצאנו להפלגה, הגיעו גם ליצינים רפואיים וחיות מחמד לליטוף הרגשתי כמו בתיבת נח, כאשר על הסיפון יצורים מיוחדים וייחודיים שמעודו לשרוד ועושים הכל כדי לגבור על גורלם. כפי שאתם כבר יודעים, הפעילויות היו מגוונות והאירועים רבים, למופע בערב קראו WOW, ניתן בהחלט לקרוא לכל המסע הזה WOW בריבוע! ילדי ונערי A-T הפכו אט אט מפנים לשמות, כל אחד והסיפור המיוחד שלו. אמיר למשל, הוא בן 5 או 6, בן שלישי למשפחה שחלה ב-A-T, שני ילדים נפטרו מהמחלה. בערב ישבנו דן ואני מולו בעגלתו מחובר לחמצן. את בקבוק החמצן הביאו באותו יום במיוחד עבורו ע"י רכב צבאי מהאוגדה שנסע וחזר מתל השומה אביו מספר לנו בכאב כי ריאיתו של אמיר מדממות, לעיתים הוא משתן דם. אמיר מביט בנו בעיניו השקדיות המרוששות מעט בכימי דם (ככה זה אצל ילדי A-T) ומחייך אלינו חיוך זהב. הוא לוקח כל נשימה לאיטו מהמסכה שעל פיו ואפן ומחייך אלינו חיוך נוסף. דן ואני מביטים אחד אל רעהו ולא יודעים נפשנו. התלון אלינו גם ילדים חולי CF, שירה ועדי, אלכס ורועי. עדי מתעקשת ללכת ברגל, צעדיה מוגבלים, קשים, איטיים. כולם כבר "התגלגלו" קדימה, נישאו על כתפיים וכו' ואילו עדי, אוזחת ביד מסייעת ומתקדמת בקצב שלה בשלווה ובאנרגיה קוסמית לא מובנת. מדי פעם דוחקים בה באהדה, הרי כולם כבר מחכים ולא מדובר כאן בדקות, אבל עדי בשלה. צודקת! 100%! אולי אלו צעדיה האחרונים בכוחות עצמה והיא מנצלת עד תום את האפשרות שנקראת ללכת. אנחנו על סיפון הספינה, שטים, הילדים משחקים שרים וצוחקים בינם ובין עצמם ומתקשרים בשפה שזר לא יבין. דן מספר לי על רועי שהכין סרט על חייו. רועי לדינו, אנחנו מדברים איתו, הוא מרצה. אנחנו מבקשים שיכין עבורנו עותק מהסרט שהכין, הוא מבקש ממני כרטיס ביקור, שידע לאן לשלוח. דן מעיר באופן אבהי ואוהד, קצת בהומור, ששה"כ זה סיפור פשוט.

הענקת פרס ישראל לפרופ' יוסי שילה

פרופ' יוסי שילה מאוניברסיטת תל-אביב, האחראי לזיהוי הגורם ל-A-T בשנת 1995 ואחד מהחוקרים המובילים של מחלת ה-A-T, זכה השנה בפרס ישראל במדעי החיים. בנימוקים להענקת הפרס נכתב על שילה כי הוא "חוקר פורץ דרך בתחום הגנטיקה של בני האדם". על תגליתו נאמר כי חוללה מהפכה מדעית ופתחה אופקים חדשים בהבנת התמודדות התא החי עם נזקים לדגא, הנמנים עם הגורמים העיקריים לסרטן. כמו כן החליטה הוועדה האמריקאית לחקר הסרטן, בצעד יוצא דופן, להעניק לפרופ' יוסי שילה את הפרס היוקרתי האמריקאי - פרס קלאוס Clowes, שהוא אחד מפרסי המחקר היוקרתיים בתחום חקר הסרטן הכיתון מטעמה.

על קצה המזלג

- לצד פעילותה השוטפת של העמותה, אנו מארגנים אירועים ופרויקטים לקידום מטרותיה. להלן תיאור תמציתי של חלק מהפעילות:
- אתר העמותה חודש בתרומותם ובחסותם של משרד פרסום יהושע TBWA, אשר נותן את שירותיו ללא תרומה מאז הקמת העמותה. כתובת האתר: www.a-t.org.il
- גם השנה השתתפנו בתערוכת עמותות של קבוצת בנק הפועלים. בתערוכה הוצאו למכירה שמן זית ויין, אשר נתרמו ע"י יקבי מוכי בבית שמש.
- השתתפנו בפרויקט "מיליון סיבות טובות" של בנק לאומי ואף זכינו בתרומה של 10,000 ₪. במסגרת הפרויקט העלו עשרות עמותות סרטונים על פעילותן והגולשים הצביעו מידי יום לעמותה, אשר פעילותה הרשימה אותם.
- השנה קיימה העמותה שני אירועי התרמה: האחד בגבעת שמואל - עם רמי קלינשטיין ועינת שרוף, השני - הצגת "סוף טוב" של ענת גוב בתיאטרון הקאמרי, ואנו עומדים בפני ערב התרמה נוסף עם עידן רייכל ברידינג 3 בנמל ת"א.
- בהזדמנות זו, אנו רוצים להודות לאומנים היקרים התורמים לנו מכשרונם, ובכך מאפשרים את המשך פעילותינו.**
- השנה, לאחר מאמצים רבים, הוכרה מחלת ה-A-T כמחלה סומאטית ע"י משרד הבריאות. פועל יוצא של הכרה זאת הוא שכעת ילדים חולי A-T זכאים לקבל מקופ"ח בה הם מבוססים שירותי אבחון וטיפול של צוות רב-מקצועי במסגרת המכונים להתפתחות הילד, בהתאם לצורך וללא הגבלת גיל (עד גיל 18 שנים) וזאת על חשבון הקופה.



• הענקת שי מהעמותה לפרופ' יוסי שילה



בילדים שהתקיים ביוון, את הצרכים הדנטאליים של חולי A-T אשר האבחון אצלם מתבצע ללא צילומי שיניים.

הסתיים המחקר הקליני על בדיקת רמת נוגדנים בקרב חולים שקיבלו חיסונים כנגד חיידק הפנאומוקוקוס, השכיח בגרימת זיהומים בכלל ודלקות ריאה בפרט. תוצאות המחקר יעובדו ופורסמו במהלך השנה הקרובה.

יום הדרכה לפיזיותרפיסטים הנשימתיים, המטפלים מזה כשנה בחולים במקום מגוריהם, התקיים בראשית יולי 2011 בביה"ח ספרא לילדים בשיתוף עם העמותה. הישג נוסף של המרפאה הינו פרסום נוהל אגף רפואה על ההכרה במחלת ה-A-T כמחלה סומאטית.

ובהזדמנות זו ברצוננו לאחל לילדים, לבוגרים ולמשפחות היקרות שנה טובה ומתוקה. שנה של הגשמת משאלות ושמחה עם בני המשפחה שלכם.

שלכם, יונית לוי, אחות מתאמת
ד"ר אנדראה ניסנקורן, מנהלת המרפאה

השירות הסוציאלי - העמותה למאבק במחלת ה-A-T

- במהלך השנה החולפת, פעלתי בתחומים שונים למען ילדי ה-A-T ובני משפחותיהם, הן במישור הקהילתי והן במישור האישי:
- ליווי ותמיכה רגשית למשפחות הילדים המאושפדים בבית החולים תל השומר ובבתי החולים השונים בארץ, וכן ליווי צמוד ואינטנסיבי למשפחות המתמודדות עם מחלה קשה בשעות שגרה, משבר ובמקרים הקשים של פטירת ילד.
- הכרת השיחות הסוציאליות בפני משפחות חדשות אשר הצטרפו לעמותה השנה, מתן מידע על זכויות והאפשרויות להגיע למיצוי וכן סיוע במיצוי הזכויות מול הגופים השונים בקהילה, כגון קופות החולים, משרד החינוך, משרד הבריאות, ביטוח לאומי וכד'.
- סיוע בהתארגנות ועזרה במילוי טפסים והגשתם לוועדות שונות, ומתן עזרה בקידום תהליכים ביוקרטיים מתמשכים.
- יצירת קשר עם הגורמים המטפלים בקהילה והידוק הקשר בין המרפאה והעמותה לבין העו"סים בקהילה.
- עזרה בגיוס תרומות מהעמותות השונות (וראיטי, איל"ן, משאלת לב, עמותת חיים) לצורך רכישת אביזרי עזר לכידות, הגשמת משאלות ועוד.
- סיוע באיתור פיזיותרפיסטים לפרויקט פיזיותרפיה נשימתית.

ראוי לציין כי רוב המשפחות רואות בעמותה כתובת ראשונה ומיידית לטיפול בבעיות, שעולות ומתעוררות במהלך התמודדותן עם נסיבות חייהן הקשות. בשל העומס הרב הקיים בלשכות החברתיות ברחבי הארץ, נותרות המשפחות בודדות מאוד בהתמודדות עם מצבן. העמותה משלימה את החסר וממלאת עבור המשפחות פונקציה בעלת משמעות בחייהן ובתפקודן.

שנה טובה לכל הילדים, הבוגרים ובני משפחותיהם. שנה של אור ואהבה. אתם היא הברכה.

מיכל אלנה, עו"ס העמותה למאבק במחלת ה-A-T

רועי אומר לנו: "זהו סיפור פשוט לכאורה, אפשר לראות אותו כפשוט אבל הוא מורכב מאד, מאד מאד מורכב!" אמר ולא יסף. חיבקנו את רועי.

וכך הצטברו להם רגעים על גבי רגעים, חוויות על פני אנשים. כל יום הם יוצאים לקרב חדש ומשפחותיהם חיילים במערכה. נזכרתי במשפט האלמותי של האלוף גורדיש אל חייליו בתום מלחמת יום כיפור וכך אמר:

"אתם היישרתם עיניכם אל פני המוות והוא השפיל מבט".

גם לנו מותר להגיד לילדי נערי ומשפחות A-T:

אתם מיישרים עיניכם אל הייאוש הפחד והמוות יום יום ואלו משפילים מבט. עצם תקוותכם ומאבקכם הוא ניצחון גדול.

* שמות כל הילדים בדויים.



המרפאה הארצית לחולי A-T

בשנת תשע"א המשיכו המטופלים ומשפחותיהם לזכות לטיפול רב-תחומי מגוון מידי צוות הרופאים, האחיות המתאמת, העובדת הסוציאלית, דיאטנית, פיזיותרפיסט נשימתי ועובדים פרה-רפואיים מצוות שיקום ילדים. למרפאה פנו משפחות חדשות, חלקן אף מחו"ל. ילדים שהדקדקו לאשפוז אושפזו במחלקות השונות בביה"ח ספרא לילדים.

המרפאה ממשיכה לפעול למניעת המחלה בקרב אוכלוסיות בסיכון ופועלת לידע את אנשי המקצוע בקהילה על חולים חדשים בישובם, על מנת להעלות מודעות להפניה לבדיקות נשאות הגן למחלה בקרב אוכלוסיית הישוב.

במהלך שנה זו פורסמו בעיתונים רפואיים מכובדים שלושה מחקרים שעסקו בחולי המרפאה הארצית: שני מאמרים פורסמו בתחום ריאות בעיתון Pediatric Pulmonology: מאמר ראשון על טיפול מוקדם במרכיב החסימתי הריאתי למניעת התדרדרות ריאתית, ומאמר שני על חשיבות ביצוע תפקודי ריאה להערכה ריאתית בחולי A-T. מחקר שלישי התפרסם בעיתון Journal of Pediatrics על המאפיינים הניורולוגיים של חולי המרפאה, ודן בשאלה האם היקף ראש הינו מאפיין ייחודי.

בינואר 2011 התקיים הכינוס האירופאי הראשון למחלת ה-A-T בפרנקפורט, גרמניה. בכינוס הציגה מנהלת המרפאה, ד"ר אנדראה ניסנקורן, את תוצאות המחקר הקליני הראשון: טיפול ב-Amantadine לשיפור הפרעות התנועה במחלת ה-A-T. גב' יונית לוי, האחיות המתאמת, הציגה את הכינוס הישראלי בטיפול בחולי המרפאה והמאפיינים הרפואיים והדמוגרפיים שלהם, עם דגש על הפרויקטים הייחודיים כגון: פיזיותרפיה נשימתית בבית החולים בקהילה. גב' אפרת שנהוד, מנהלת היחידה לטכנולוגיה שיקומית, הציגה הסתכלות כוללת על חולי A-T בהתאמות של טכנולוגיה מסייעת (הליכונים ועוד). ד"ר שושנה שפיר, סגנית מנהל מרפאת שיניים לילדים בסיכון, הציגה בכינוס בינלאומי לרפואת שיניים

אפריקה ישראל מגורים נרתמת למען ילדי A-T

אפריקה ישראל מגורים גאה לסייע לשיפור איכות חייהם של ילדי A-T ובני משפחותיהם. קיימת חשיבות רבה לקידום המחקר הרפואי מתוך מטרה להקל ולמצוא מזור למחלה.



אפריקה ישראל מגורים

תורמים יקרים,

כעמותה היחידה בארץ הפועלת למען ילדים חולי A-T, קיומנו מהווה מקור סיוע, נחמה ותקווה לחולים ולבני משפחותיהם. לכן, כל תרומה חשובה לנו מאוד ומוערכת ביותר.

תמיכתכם הנדיבה מאפשרת לנו להרחיב ולהעמיק את פעילויותינו, הן במישור ההסברה והמכיעה והן במישור הטיפול והרווחה.

- **הרמת תרומה באמצעות המחאה:** יש לשלוח לכתובת: העמותה למאבק במחלת ה-A-T רח' ז'בוטינסקי 33 רמת-גן 52511 (לנוחיותכם, מצ"ב מעטפת תגובייא)
- **הפקדה ישירה לחשבון:** באמצעות העברה בנקאית לחשבון הבנק של העמותה המתנהל בבנק הבינלאומי הראשון, סניף אבני חן, רח' אבא הלל 3 רמת גן 52522, מס' הבנק: 31, מס' סניף: 126, מס' חשבון: 409 03230, קוד זיהוי: איי-טי
- **תרומה באמצעות כרטיס אשראי:** בטל: 03-5750503, 03-6005449
- **תרומה באמצעות הוראת קבע**

התרומות לעמותה מוכרות לצורך החזרי מס, לפי סעיף 46 א' בחוק.

יש בי תקווה והיא תנצח!





חפשו אותנו ב-

email: office23@netvision.net.il

www.a-t.org.il