

SPRAWOZDANIE Z DZIAŁALNOŚCI FUNDACJI DKMS ZA OKRES 1.01.2024 – 31.12.2024

Sprawozdanie zostało sporządzone zgodnie z Obwieszczeniem Ministra Sprawiedliwości z dnia 10 grudnia 2019 roku w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Ministra Sprawiedliwości w sprawie ramowego zakresu sprawozdania z działalności fundacji ogłoszonym 10 stycznia 2020 roku (Dz. U. z 2020 r. poz. 36)

INFORMACJE DOTYCZĄCE FUNDACJI DKMS

Nazwa, siedziba i adres Fundacji

Nazwa: Fundacja DKMS

Aktualny adres do korespondencji:

ul. Altowa 6/9, 02-386 Warszawa,

Adres poczty elektronicznej: kontakt@dkms.pl

Fundacja nie posiada innych jednostek organizacyjnych.

Fundacja DKMS działa na podstawie:

- Oświadczenia Fundatora o ustanowieniu Fundacji zożonego w formie aktu notarialnego w dniu 14 października 2008 roku (Repertorium A 12543/2008),
- Statutu Fundacji zatwierdzonego w dniu 14 października 2008 roku (z późniejszymi zmianami),
- Ustawy z dnia 6 kwietnia 1984 roku o fundacjach (tj. Dz. U. z 2020 r. poz. 2167),
- Ustawy z dnia 24 kwietnia 2003 roku o działalności pożytku publicznego i wolontariacie (tj. Dz. U. z 2020 r. poz. 1057 z późn. zm.).

Fundacja jest wpisana do Rejestru Przedsiębiorców w Sądzie Rejonowym dla M. ST. Warszawy w Warszawie, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, data rejestracji w KRS 28.11.2008 roku pod nr KRS 0000318602, a także do Rejestru Stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz publicznych zakładów opieki zdrowotnej.

Dane dotyczące członków Zarządu Fundacji

Na dzień sporządzenia sprawozdania Fundacja posiadała Zarząd w składzie:

Ewa Magnucka-Bowkiewicz – Prezes Zarządu

Agnieszka Wodzińska – Wiceprezes Zarządu

Stephan Schumacher – Członek Zarządu

Numer statystyczny REGON: 141667781

W 2009 roku Fundacja otrzymała status Organizacji Pożytku Publicznego (wpis do KRS z dnia 21.10.2009 roku).

Ośrodek Dawców Szpiku Fundacji DKMS jest członkiem Światowego Stowarzyszenia Dawców Szpiku (World Marrow Donor Association – WMDA) pod numerem ION 7414. W sierpniu 2021 roku, po spełnieniu wszystkich obowiązujących wymagań, otrzymał status członka kwalifikowanego WMDA.

Podstawowy przedmiot działalności statutowej Fundacji DKMS według PKD (Polskiej Klasyfikacji Działalności) to:

86.90E Działalność związana z ochroną zdrowia ludzkiego, gdzie indziej niesklasyfikowana.

Określenie celów statutowych Fundacji zgodnie ze Statutem Fundacji

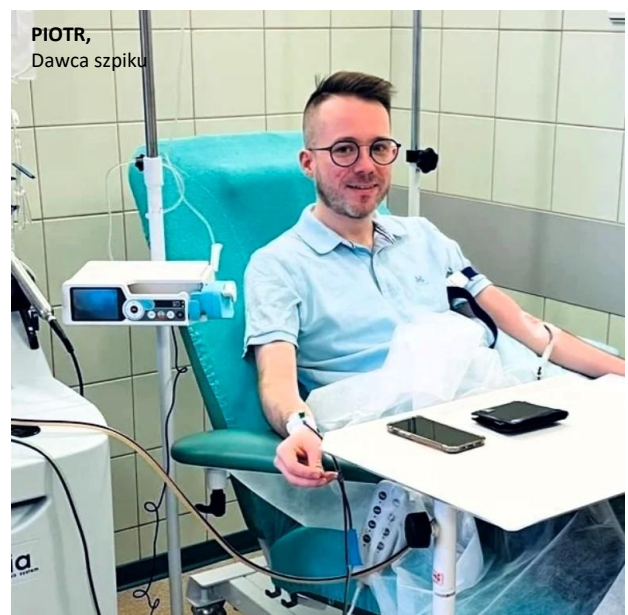
Celem statutowym Fundacji jest wszechstronna działalność w zakresie:

- a) wspierania osób potrzebujących pomocy ze względu na ich stan fizyczny, psychiczny lub emocjonalny,
- b) promowania nauki oraz badań w dziedzinie przeszczepiania krwiotwórczych komórek macierzystych,
- c) promocji zdrowia publicznego.

Fundacja realizuje swoje cele statutowe w szczególności przez działania polegające na:

- a) edukacji społecznej w zakresie dobrowolnego dawstwa krwiotwórczych komórek macierzystych;
- b) pozyskiwaniu, badaniu i opiece nad potencjalnymi Dawcami krwiotwórczych komórek macierzystych uzyskanych ze szpiku lub krwi obwodowej oraz opiece nad Dawcami komórek macierzystych uzyskanych ze szpiku lub krwi obwodowej;
- c) zorganizowaniu i zarządzaniu Ośrodkiem Dawców Szpiku i krwiotwórczych komórek macierzystych krwi obwodowej;
- d) pozyskiwaniu środków finansowych na rozbudowę i zarządzanie Ośrodkiem Dawców Szpiku z następujących źródeł:
 - darowizn,
 - dziedziczenia i zapisów z ofiarności publicznej.
- e) prowadzeniu dokumentacji oraz niezwłocznym przekazywaniu danych przewidzianych prawem do rejestru szpiku i krwi pępowinowej;
- f) wymianie anonimowych danych z krajowymi i zagranicznymi ośrodkami wyszukującymi Dawców;
- g) poszukiwaniu odpowiednich potencjalnych Dawców krwiotwórczych komórek macierzystych dla Pacjentów w kraju i zagranicą;
- h) udostępnianiu krwiotwórczych komórek macierzystych uzyskanych ze szpiku lub krwi obwodowej krajowym i zagranicznym ośrodkom przeszczepiającym komórki krwiotwórcze uzyskane ze szpiku lub krwi obwodowej;
- i) współpracy z innymi ośrodkami Dawców szpiku, ośrodkami transplantacyjnymi i rejestrem szpiku i krwi pępowinowej na terenie Rzeczypospolitej Polskiej i poza jej granicami;
- j) wspieraniu środkami Fundacji osób oraz instytucji rządowych i organizacji pozarządowych, których cele i działania zbieżne są z celami Fundacji;
- k) badaniach i wspieraniu badań w zakresie poszukiwania i dopasowywania niespokrewnionych Dawców krwiotwórczych komórek macierzystych;
- l) badaniu potrzeb osób chorych na nowotwory krwi oraz inne choroby układu krwiotwórczego oraz ich rodzin i lekarzy;
- m) działalności edukacyjno – informacyjnej zaadresowanej do osób chorych na nowotwory krwi oraz inne choroby układu krwiotwórczego oraz lekarzy (organizacja szkoleń, warsztatów, konferencji, publikacje i inne);

- n) finansowaniu wymiany doświadczeń i pozyskiwania wiedzy w celu efektywniejszego leczenia nowotworów krwi oraz innych chorób układu krwiotwórczego i ich skutków ubocznych przez lekarzy oraz personel medyczny;
- o) działalności mającej na celu pozyskiwanie funduszy na działania na rzecz osób chorych na nowotwory krwi oraz inne choroby układu krwiotwórczego;
- p) wspieraniu osób chorych na nowotwory krwi oraz inne choroby układu krwiotwórczego oraz ich rodzin w zakresie wielospecjalistycznych konsultacji (wsparcie psychoonkologiczne, medyczne, socjalne, dietetyczne, rehabilitacyjne, itp.);
- q) wspieraniu środkami fundacji osób chorych na nowotwory krwi i inne choroby układu krwiotwórczego wymagające transplantacji szpiku (w szczególności w postaci darowizn oraz finansowania procedur medycznych);
- r) finansowaniu badań naukowych i klinicznych w obszarze hematologii, które przyczynią się do poprawy leczenia nowotworów krwi i innych chorób układu krwiotwórczego w odniesieniu do metod leczenia i zwalczania skutków ubocznych tych chorób;
- s) wspieraniu osób chorych na nowotwory krwi oraz inne choroby układu krwiotwórczego w zakresie tworzenia bazy noclegowej pozaszpitalnej, gwarantującej jednocześnie bliski dostęp do kliniki;
- t) inicjowaniu grup wsparcia dla osób chorych na nowotwory krwi oraz inne choroby układu krwiotwórczego;
- u) finansowaniu aktywności w ramach klubów zrzeszających realnych Dawców szpiku lub krwiotwórczych komórek macierzystych krwi obwodowej oraz wolontariuszy w poszczególnych regionach Polski, w celu szerzenia idei dawstwa i zachęcania do rejestracji;
- v) współpracy oraz wspieraniu środkami fundacji krajowych oraz zagranicznych fundacji i organizacji pozarządowych oraz instytucji działających w podobnym do Fundacji obszarach.



ZASADY, FORMY I ZAKRES DZIAŁALNOŚCI STATUTOWEJ FUNDACJI DKMS

Uzyskanie statusu Ośrodka Dawców Szpiku – Ministerstwo Zdrowia

27 czerwca 2011 roku Ministerstwo Zdrowia wydało komunikat w związku z otrzymaniem przez Fundację DKMS (dawna nazwa: Fundacja DKMS Baza Dawców Komórek Macierzystych Polska) statusu Ośrodka Dawców Szpiku.

W dniu 27 czerwca 2016 roku Ministerstwo Zdrowia wydało kolejną decyzję pozwalającą Fundacji DKMS na kontynuację działalności Ośrodka Dawców Szpiku w ramach określonych przez ustawę transplantacyjną.

W dniu 13 sierpnia 2021 roku Ministerstwo Zdrowia wydało kolejną decyzję pozwalającą Fundacji DKMS na kontynuację działalności Ośrodka Dawców Szpiku w ramach określonych przez ustawę transplantacyjną.

 Minister Zdrowia OITK.4041.23.2021.MN	Warszawa, 13 sierpnia 2021
Decyzja	
Na podstawie art. 16a ust. 1, art. 16b w zw. z art. 26 ust. 1, ust. 2, ust. 4 pkt 1 lit. j i pkt 4-8 oraz w zw. z art. 1 ust. 3 ustawy z dnia 1 lipca 2005 r. o pobieraniu, przechowywaniu i przeszczepianiu komórek, tkanek i narządów (Dz. U. z 2020 r. poz. 2134) w zw. z art. 104 i art. 107 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735), zwanej dalej „k.p.a.”	
udzielam, na okres 5 lat, pozwolenia na pozyskiwanie potencjalnych dawców allogenicznego szpiku i komórek krwiotwórczych krwi obwodowej	
tj. działalność określoną w art. 16a ust. 1 ustawy z dnia 1 lipca 2005 r. o pobieraniu, przechowywaniu i przeszczepianiu komórek, tkanek i narządów	
dla:	
Fundacji DKMS (ul. Altowa 6/9, 02-386 Warszawa), w ramach działalności: Ośrodka Dawców Szpiku.	
Na podstawie art. 107 § 4 k.p.a. odstępuje się od uzasadnienia decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.	
Pouczenie Zgodnie z art. 127 § 3 k.p.a., art. 127a k.p.a. i art. 129 § 2 k.p.a. od decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z decyzji może zwrócić się do Ministra Zdrowia z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji. W trakcie biegu ww. terminu strona może zrzec się wobec Ministra Zdrowia prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy. Jeśli strona skorzysta z tego prawa decyzja stanie się ostateczna i prawomocna z dniem doręczenia Ministrowi Zdrowia przez stronę oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia	
Ministerstwo Zdrowia ul. Miodowa 15 00-952 Warszawa	Telefon: (22) 63 49 460 e-mail: kancelaria@mz.gov.pl www.gov.pl/zdrowie
 	
wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy. Od decyzji, w stosunku do której zrzeczono się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy nie przysługuje skarga do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego. Na podstawie art. 52 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2019 r. poz. 2325, z późn. zm.), zwanej dalej „p.p.s.a.”, skargę można wnieść po wyczerpaniu środków zaskarżenia, jeżeli służyły one skarżącemu w postępowaniu przed organem właściwym w sprawie, chyba że skargę wnosi prokurator, Rzecznik Praw Obywatelskich lub Rzecznik Praw Dziecka. Przez wyczerpanie środków zaskarżenia należy rozumieć sytuację, w której stronie nie przysługuje żaden środek zaskarżenia, taki jak zażalenie, odwołanie lub ponaglenie, przewidziany w ustawie. Jednakże jeżeli stronie przysługuje prawo do zwrócenia się do organu, który wydał decyzję z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z tego prawa.	
Zgodnie z art. 53 § 1 i art. 54 § 1 p.p.s.a. skargę wnosi się do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie za pośrednictwem Ministra Zdrowia, w terminie 30 dni od dnia doręczenia skarżącemu decyzji. Wpis od skargi, który należy uiścić na rachunek bankowy Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie lub gotówką do kasy tego sądu, wynosi 200 zł.	
Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych lub o ustanowienie adwokata, radcy prawnego (prawo pomocy). Wniosek może zostać złożony przed wszczęciem postępowania sądowo-administracyjnego lub w jego toku. Wniosek ten wolny jest od opłat sądowych. Wniosek o udzielenie prawa pomocy należy złożyć do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie. Strona, która nie ma miejsca zamieszkania, pobytu lub siedziby na obszarze Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie może złożyć wniosek w innym wojewódzkim sądzie administracyjnym. Wniosek składa się na urzędowym formularzu według ustalonego wzoru.	
z upoważnienia Ministra Zdrowia Sławomir Gadomski Podsekretarz Stanu /dokument podpisany elektronicznie/	
Otrzymują: 1. Fundacja DKMS (ul. Altowa 6/9, 02-386 Warszawa). Do wiadomości: 2. Krajowe Centrum Bankowania Tkanek i Komórek; 3. a/a.	

Zestawienie rejestracji potencjalnych Dawców szpiku w roku 2024

Jednym z ważnych celów Fundacji DKMS jest poszerzanie wiedzy społecznej w zakresie dobrowolnego dawstwa szpiku i promocja zdrowia publicznego. Szczególne znaczenie w tych działaniach ma zachęcanie ludzi do rejestracji jako potencjalni Dawcy krwiotwórczych komórek macierzystych. W tym celu prowadzone są kompleksowe kampanie edukacyjne i promocyjne zachęcające nowe osoby do zostania Dawcą szpiku.

Rejestracja potencjalnych Dawców szpiku podczas Dni Dawcy Szpiku

W minionym roku czerwone stanowiska rejestracyjne można było dostrzec w wielu miejscowościach w Polsce. Festiwale, imprezy plenerowe czy galerie handlowe to tylko kilka przykładów miejsc, gdzie można było znaleźć Wolontariuszy fundacji. W 2024 roku zorganizowaliśmy ponad **2 300** stacjonarnych akcji rejestracji w całej Polsce, na których zarejestrowaliśmy ponad **74 000** nowych potencjalnych Dawców szpiku.

Kluczową rolę odegrały **akcje pacjenckie** – zorganizowaliśmy 126 wydarzeń dedykowanych konkretnym Pacjentom, dzięki którym do naszej bazy dołączyło ponad 26 000 osób.

Wśród nich szczególnie poruszająca była historia 14-letniej Martyny z Ropuch, która zmagająca się z ostrą białaczką limfoblastyczną. Rodzina Martyny zorganizowała akcje w wielu miastach, mobilizując ponad 1 400 nowych Dawców. W sierpniu Martyna przeszła udany przeszczep i rozpoczęła nowy rozdział swojego życia.

Ogromne wsparcie otrzymaliśmy także od społeczności studenckiej. W ramach projektu **HELPERS' GENERATION**, realizowanego nieprzerwanie od 2013 roku, przeprowadziliśmy dwie edycje akcji na 82 uczelniach. Dzięki zaangażowaniu 168 liderów studenckich, niemal 11 000 studentów zasililo naszą bazę Dawców, w tym blisko 1 000 osób podczas festiwaliów studenckich - Juwenaliów.



W roku 2024 w Ośrodku Dawców Szpiku prowadzonym przez Fundację DKMS zarejestrowało się **119 433** potencjalnych Dawców. Dawcy rejestrowali się za pomocą jednej z dwóch możliwych dróg. Pierwszą z nich jest rejestracja podczas różnych akcji, takich jak: Dni Dawcy dedykowane konkretnemu Pacjentowi, akcje rejestracyjne w szkołach średnich, Na uczelniach czy w firmach. Drugą możliwością jest rejestracja internetowa poprzez zamówienie pakietu rejestracyjnego na stronie www.dkms.pl.

Dziś co dziesiąty Dawca w DKMS to student – wielu z nich wspiera nas dodatkowo jako letni stażyści, przekuwając swoje zaangażowanie w realną pomoc

Miniony rok to także ogromny sukces programu **#KOMÓRKOMANIA**, który od ośmiu lat aktywizuje szkoły, uczniów, nauczycieli i rodziców w całej Polsce.

W 2024 roku do inicjatywy dołączyło aż 746 szkół, a wspólnymi siłami zarejestrowaliśmy blisko 13 900 nowych potencjalnych Dawców. Program został objęty Patronatem Honorowym Ministra Edukacji, a najbardziej zaangażowane szkoły i pedagodzy otrzymali nagrody w konkursie „Nauczyciele z Życiem” oraz wyróżnienia w ramach „Tarczy Szkoły z Życiem”.

Nie zabrakło nas również na największych **festiwalach muzycznych** – blisko 2 000 uczestników zdecydowało się wtedy na rejestrację i dołączenie do naszej misji ratowania życia.

Rok 2024 był również czasem intensywnych działań i dynamicznego **rozwoju wolontariatu**, który stanowi fundament naszej codziennej działalności. Do naszej społeczności dołączyło ponad 8 000 nowych Wolontariuszy. To właśnie Wolontariusze są bijącym sercem naszych działań – to oni edukują, inspirują, organizują akcje rejestracji i motywują kolejne osoby do włączenia się w pomoc Pacjentom. Każde wydarzenie nie mogłoby się odbyć bez ich determinacji, zaangażowania i gotowości do poświęcenia swojego czasu dla ratowania ludzkiego życia.



Rejestracja potencjalnych Dawców szpiku przez Internet

W 2024 roku Fundacja DKMS kontynuowała działania ukierunkowane na edukację społeczną w zakresie idei dawstwa szpiku kostnego oraz komórek macierzystych krwi. Celem tych inicjatyw było zwiększenie poziomu wiedzy wśród społeczeństwa, obalanie funkcjonujących mitów i stereotypów oraz rzetelne informowanie o tym jak wygląda procedura dawstwa krwiotwórczych komórek macierzystych. Fundacja podejmowała działania komunikacyjne, przedstawiając m.in. autentyczne historie Pacjentów, relacje potencjalnych i faktycznych Dawców, a także treści edukacyjne pokazujące jak wygląda proces dawstwa, jego ryzyka, mity i fałszywe przekonania wokół tej idei.



Jako jedyny Ośrodek Dawców Szpiku w Polsce, Fundacja DKMS zapewnia możliwość zarejestrowania się poprzez stronę internetową. Tego typu rozwiązanie gwarantuje osobom zainteresowanym prostą i wygodną ścieżkę dołączenia do bazy potencjalnych Dawców. W przypadku rejestracji do bazy ODS Fundacji DKMS przez internet wystarczy na stronie internetowej www.dkms.pl zamówić specjalny pakiet rejestracyjny, który jest przesyłany na wskazany w formularzu rejestracyjnym adres.

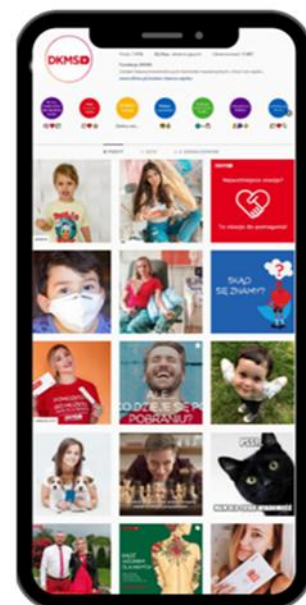


W 2024 roku tą drogą pakiety rejestracyjne zamówiło blisko 75 000 osób, spośród których **45 154** osoby finalnie zaostały potencjalnymi Dawcami krwiotwórczych komórek macierzystych w Ośrodku Dawców Szpiku Fundacji DKMS.



Realizując swoje cele statutowe, Fundacja DKMS kontynuowała wielokanałowe działania mające na celu promowanie świadomego dawstwa. Przekaz informacyjny - edukacyjny fundacji obecny był nie tylko w przestrzeni internetowej i mediach społecznościowych, ale również w mediach tradycyjnych m.in. w telewizji, kinach, środkach komunikacji miejskiej, na nośnikach outdoorowych.

Fundacja aktywnie zarządzała również treściami publikowanymi na stronie internetowej oraz na oficjalnych profilach w mediach społecznościowych (Facebook, Instagram, X (dawniej Twitter), YouTube, LinkedIn, TikTok), gdzie udostępniano kluczowe informacje edukacyjne oraz aktualności dotyczące działalności organizacji. W tych kanałach fundacja aktywnie działała również na rzecz utrzymania wysokiej motywacji potencjalnych Dawców szpiku, a także budowania społeczności ludzi, którzy chcą mieć wpływ na społecznie istotne kwestie. Społeczność zbudowana wokół tych mediów przekroczyła 800 000 osób, które wspierają ideę dawstwa szpiku.



Działania public relations

Jednym z celów statutowych Fundacji jest budowanie rzetelnej wiedzy na temat dawstwa szpiku wśród Polaków. W tym zakresie prowadzone są liczne działania edukacyjne, które mają na celu podniesienie świadomości społecznej dotyczące istoty dawstwa szpiku oraz schorzeń układu krwiotwórczego, które leczone są przeszczepieniem szpiku od Dawcy niespokrewnionego.

Celem tych działań jest bycie pierwszym i wiarygodnym źródłem wiedzy na temat oddawania szpiku i krwiotwórczych komórek macierzystych, obalanie mitów, tak by osoby dołączające do grona potencjalnych Dawców były świadome swojej decyzji.

Aktywności edukacyjne realizowane są z udziałem wybitnych ekspertów z dziedziny hematologii, transplantologii oraz za pośrednictwem testimoniali Pacjentów i Dawców faktycznych. By skutecznie edukować, Fundacja zajmuje się utrzymywaniem i nawiązywaniem relacji z mediami ogólnopolskimi i lokalnymi realizując między innymi Miesiąc Świadomości Idei Dawstwa Szpiku, podczas którego organizowany jest także Ogólnopolski Dzień Dawcy Szpiku.

15-lecie działalności Fundacji DKMS



Gdy Fundacja DKMS zaczynała swoją działalność w 2009 roku, idea dawstwa szpiku w Polsce była mało znana. Po 15 latach, w krajowym rejestrze potencjalnych Dawców szpiku jest już ponad 2,2 miliona osób. 1,9 miliona Dawców zarejestrowało się właśnie

w Fundacji DKMS, a już przeszło 13 000 z nich oddało szpik lub krwiotwórcze komórki macierzyste, by ratować życie „bliźniaka genetycznego”. To wszystko nie byłoby to możliwe, gdyby nie zaangażowanie przyjaciół Fundacji DKMS – mediów, osób popularnych i środowiska medycznego, a także Dawców i Pacjentów.

Liczne kampanie społeczne, spoty reklamowe, obecność w mediach społecznościowych i tradycyjnych, a także angażowanie różnych społeczności w aktywności na rzecz dawstwa szpiku składają się na 15-letnią działalność Fundacji DKMS w obszarze edukacji. Od lat w szerzenie idei dawstwa szpiku włączają się także osoby znane i lubiane, które swoją popularność wykorzystują po to, by pokazać fanom, że w prosty sposób mogą komuś uratować życie.

Na przestrzeni 15 lat Fundacja DKMS zorganizowała łącznie 21 454 akcje rejestracji potencjalnych Dawców szpiku – stacjonarne oraz te, które odbywały się wirtualnie. Podczas nich nie tylko zachęcała osoby pomiędzy 18. a 55. rokiem życia do zostania potencjalnym Dawcą, ale również edukowała i obalała

mit, które krążyły wokół dawstwa szpiku. Dzięki systematycznym działaniom na rzecz idei dawstwa szpiku, dziś Polska jest 3. krajem w Europie i 5. na świecie z największą liczbą zarejestrowanych potencjalnych Dawców szpiku, a Fundacja DKMS - największym Ośrodkiem Dawców Szpiku w kraju.

Lista krajów, z których Pacjenci otrzymali szansę na życie od swoich „bliźniaków genetycznych” z Polski jest długa - można powiedzieć, że krwiotwórcze komórki macierzyste ratowały Pacjentów niemal na całym świecie.

Podczas konferencji „Tysiące historii o drugim życiu” zorganizowanej z okazji jubileuszu podsumowano 15-letnie działania fundacji w Polsce, a także podziękowano wszystkim tym, którzy przez te wszystkie lata wnieśli istotny wkład w edukację i budowanie świadomości na temat idei dawstwa szpiku – przedstawicielom środowiska medycznego, osobom znanym, Dawcom, Pacjentom, a także reprezentantom mediów.



Ogólnopolski Dzień Dawcy Szpiku – dobroć, która pokonuje granice

11 października 2024 roku odbyło się wyjątkowe wydarzenie, podczas którego dwóch Dawców szpiku po raz pierwszy spotkało swoich Biorców. W teatrze Garnizon Sztuki zgromadziło się ponad 120 Dawców, którzy oddali swoje komórki macierzyste lub szpik, oraz Biorców. Najbardziej wzruszającym momentem wydarzenia było pierwsze spotkanie dwóch par „bliźniaków genetycznych”.



Wzruszające historie pokazały, jak duże znaczenie ma każda osoba rejestrująca się jako potencjalny Dawca szpiku. Wydarzenie uświetnili również przedstawiciele klinik pobierających oraz partnerzy wspierający misję fundacji.

To wyjątkowy dzień solidarności i nadziei, który przypomina, że dawstwo szpiku to prawdziwy akt odwagi i siły łączący ludzi ponad granicami.



Strażacy na straży życia – od szczytów po doliny

Codzienna służba strażaków to bezpośrednie ratowanie życia i zdrowia, ale także i górskie wędrówki w szczytnym celu. Wszystko zaczęło się w 2019 roku od jednego gestu. Druh Sławomir Kowalczyk z OSP Łukowice Brzeskie oddał swoje krwiotwórcze komórki macierzyste kobiecie z Niemiec. „Każdy z nas może być bohaterem, niezależnie od tego czy nosimy mundur czy nie, bo każdy człowiek ma moc ratowania życia innych” – wspominał strażak. Zainspirowany swoim doświadczeniem, postanowił zachęcać do rejestracji w bazie Dawców. Tak narodziła się akcja „Strażak na szlaku”.

W lipcu 2024 roku strażacy i strażaczki z całej Polski spotkali się w Karkonoszach by wziąć udział w 4 edycji „Strażaka na szlaku”. W dniach 6-7 lipca 998 mundurowych, w pełnym 20-sto kilogramowym umundurowaniu bojowym, wyruszyło na szlak by zdobyć Śnieżkę. Symboliczny ciężar oddawał trud walki z nowotworami krwi, z jakim codziennie mierzą się Pacjenci hematologiczni.



Niedługo później strażacy zmierzili się z powodzią na Dolnym Śląsku i Opolszczyźnie. Wsparliśmy ich, przekazując sprzęt medyczny i ratunkowy łącznie dla 126 jednostek strażackich o wartości ponad 600 000 zł.



Współdziałanie strażaków i Fundacji DKMS to ponad 6 000 zarejestrowanych Dawców szpiku oraz dowód, że chcąc ratować życie nic nie stanie na przeszkodzie – ani góry, ani żywioły.

Pozyskiwanie środków od Darczyńców indywidualnych i korporacyjnych

W 2024 roku Fundacja DKMS jako Organizacja Pożytku Publicznego, prowadziła szeroko zakrojone działania fundraisingowe, skierowane zarówno do darczyńców indywidualnych, jak i biznesowych. Fundacja pozyskała środki finansowe w łącznej wysokości **4 734 939,96 zł**. Zebrane fundusze zostały przeznaczone na realizację misji Fundacji, obejmującej:

- finansowanie Programu Rozwoju Polskiej Hematologii oraz Wsparcie Pacjentów, w tym wsparcie psychologiczne Pacjentów i ich bliskich i doposażenie oddziałów hematologicznych,
- pokrycie kosztów rejestracji i badań antygenów zgodności tkankowej HLA nowych potencjalnych Dawców szpiku,
- edukację społeczną oraz promocję idei dawstwa szpiku.

Środki z 1,5% podatku i ich wykorzystanie

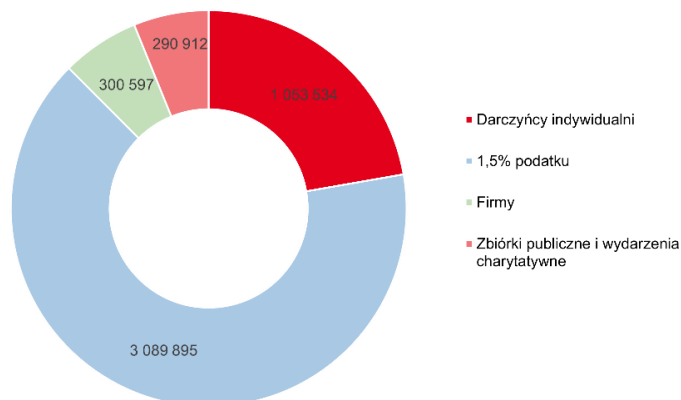
W ramach rozliczeń 1,5% podatku, Fundacja DKMS zebrała łącznie **3 089 895,59 zł**.

Dzięki tym środkom możliwe było sfinansowanie m.in.:

- zakupu sprzętu medycznego i wyposażenia dla Wielospecjalistycznego Szpitala Wojewódzkiego w Gorzowie Wielkopolskim,
- modernizacji i doposażenia Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Szpitala Specjalistycznego nr I w Bytomiu,
- zakupu wyposażenia medycznego dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr Ludwika Rydygiera w Suwałkach,
- realizacji projektu rozbudowy oddziału w Szpitalach Pomorskich sp. z o.o.,
- zakupu aparatów USG dla Pleszewskiego Centrum Medycznego sp. z o.o.



Struktura darowizn w 2024 roku



Darczyńcy indywidualni i współpraca z firmami

Ponad 22% darowizn dla Fundacji DKMS w 2024 roku pochodziło od Darczyńców indywidualnych. Łączne wsparcie finansowe z ich strony wynosiło **1 053 534 zł**, co stanowi równowartość kosztów rejestracji i badania zgodności tkankowej HLA 5 852 potencjalnych Dawców szpiku.



Co roku Fundacja DKMS otrzymuje wsparcie finansowe od przedstawicieli sektora biznesowego, tj. firm zaangażowanych społecznie, które mają na celu wspieranie idei dawstwa szpiku w Polsce. Łączna wartość wsparcia finansowego od firm w 2024 roku wyniosła **300 597 zł**.



DZIAŁANIA W RAMACH „PROGRAMU ROZWOJU HEMATOLIGII I WSPARCIA PACJENTÓW”

Program Rozwoju Polskiej Transplantologii i Wsparcia Pacjentów, który Fundacja DKMS realizuje od 2018 roku, każdego roku przyczynia się do poprawy warunków leczenia i życia Pacjentów oraz wspiera rozwój polskiej transplantologii i hematologii. Od początku jego istnienia Fundacja przeznaczyła na realizację Programu blisko **34 000 000 zł**, a w samym 2024 roku inicjatywy na rzecz Pacjentów, rozwoju hematologii i wsparcia szpitali opiewały na łączną kwotę **ponad 7 000 000 zł**.

W związku z nowymi kierunkami działania oraz dynamicznym rozwojem, dnia 10 grudnia 2024 roku, Zarząd Fundacji DKMS wydał zarządzenie w sprawie reorganizacji struktury i zmiany nazwy działu zajmującego się Programem. Co za tym idzie wprowadzono nową nazwę Programu - zamiast Programu Rozwoju Polskiej Transplantologii i Wsparcia Pacjentów, zyskał on nazwę **Program Rozwoju Hematologii i Wsparcia Pacjentów**.

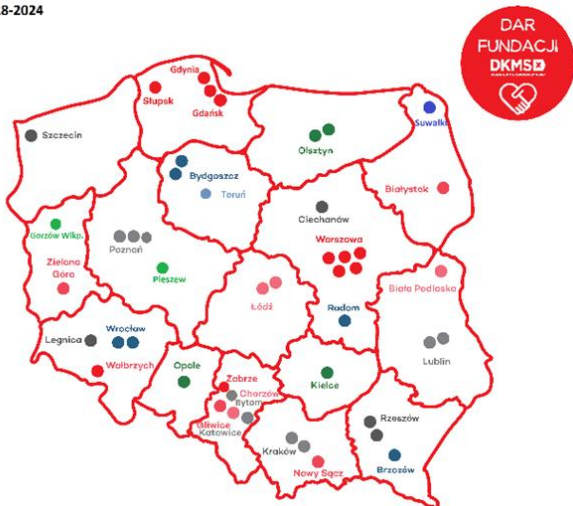
Na stronie internetowej Fundacji, dostępny jest raport podsumowujący działania w ramach Programu w latach 2018-2024:



Dar Fundacji DKMS, czyli wsparcie dla klinik

W 2024 r. Fundacja wsparła 12 Klinik hematologicznych w całej Polsce, a łączna kwota wsparcia finansowego wyniosła **3 231 000 zł**. Środki przeznaczone na pomoc szpitalom w całości pochodzą od Darczyńców, którzy przekazują nam 1,5% podatku.

2018-2024



Darowizny zostały przekazane do 9 Klinik dla dorosłych: Słupska, Torunia, Poznania i Krakowie, Gorzowie Wlkp., Bytomiu i Pleszewie, Suwałkach, Bytomiu oraz do 3 Klinik dla dzieci: w Krakowie, Lublinie i w Warszawie. Środki zostały wykorzystane na zakup m.in. nowoczesnych aparatów USG, EKG, łóżek wielofunkcyjnych dla dzieci i dorosłych, kardiomonitorów, pomp infuzyjnych, wyposażenia laboratoriów diagnostycznych i przeprowadzenia remontów oddziałów hematologicznych.

Tym samym do końca 2024 Fundacja DKMS nawiązała współpracę z 45 klinikami i oddziałami hematologicznymi w całej Polsce przekazując im darowizny na łączną kwotę **21 500 000 zł**.

III edycja Dotacji Fundacji DKMS i współpraca z organizacjami

W 2024 roku odbyła się III edycja Dotacji Fundacji DKMS. Głównym celem tej inicjatywy jest wsparcie psychologiczne Pacjentów w trakcie leczenia poprzez przekazanie środków finansowych organizacjom pozarządowym i pacjenckim, które w ramach zgłoszonych projektów, niosą pomoc psychologiczną pacjentom hematologicznym oraz ich bliskim.

W III edycji organizacje z całej Polski zgłosiły aż 49 wniosków, z których niezależne Jury wybrało **21 projektów** na łączną kwotę **1 391 000 zł**.

Pełna lista laureatów III edycji Dotacji Fundacji DKMS, którzy otrzymali wsparcie finansowe na realizację zgłoszonych projektów, znajduje się na stronie internetowej Fundacji: **www.dkms.pl/dotacja-fundacji-dkms**

Fundacja DKMS każdego roku aktywnie współpracuje z ponad 15 organizacjami wspierającymi Pacjentów w całej Polsce. W ramach wspólnych działań Fundacja DKMS przekazuje wsparcie finansowe na organizację spotkań, konferencji czy też wydarzeń sportowych, skierowanych do Pacjentów i ich bliskich.

WSPÓŁPRACA FUNDACJI DKMS Z ORGANIZACJAMI PACJENTÓW



CO PRZEKŁADA SIĘ NA:

budowanie społeczności Pacjentów hematoonkologicznych, którzy mogą się wzajemnie wspierać; budowanie zasobu edukacyjnego i eksperckiego, z którego mogą na bieżąco korzystać na stronach internetowych Fundacji DKMS i organizacji Pacjentekich; realne wpływanie na zmiany w opiece około-medycznej nad Pacjentem.

Nasi Partnerzy:



Projekt Wsparcia Psychologicznego Pacjentów

W 2024 roku Fundacja DKMS kontynuowała Projekt Wsparcia Psychologicznego Pacjentów i Ich Bliskich, w ramach którego chorzy lub ich bliscy mogą otrzymać darowiznę finansową w kwocie 2 160 zł na pokrycie kosztów do 12 sesji z psychoonkologiem lub psychoterapeutą. Pomoc można otrzymać zarówno podczas leczenia na oddziale, jak również po zakończeniu terapii. Możliwe jest indywidualne dostosowanie formy spotkań (online/offline), częstotliwości oraz sposobu pracy, co może zwiększyć pozytywny efekt terapii.

W 2024 roku z takiej pomocy skorzystało **47 osób**.

Pierwsza w Polsce Poradnia Żywieniowa wspierająca Pacjentów hematologicznych

W ramach wsparcia Pacjentów, Fundacja DKMS sfinansowała otwarcie i działalność pierwszej w Polsce Poradni Żywieniowej, w ramach której są świadczone nieodpłatne porady żywieniowe dedykowane Pacjentom dorosłym oraz dzieciom zmagającym się z chorobami układu krwiotwórczego. Poradnia działa przy Szpitalu Uniwersyteckim w Krakowie i udziela konsultacji wraz z badaniami i analizą stanu zdrowia Pacjentów w formie stacjonarnej i online, monitoruje stan ich zdrowia wraz z pełnym dokumentowaniem wyników. Przyjmuje w niej wykwalifikowany dietetyk - Mgr Daniel Mielnik, który przygotowuje także personalizowane plany żywieniowe, wspierając proces leczenia i przyczyniając się do poprawy jakości życia Pacjentów.

Otwarcie Poradni Żywieniowej nastąpiło w lipcu 2024 roku i do końca 2024 roku z porad skorzystało ponad **60 Pacjentów** z całego kraju.



Bezpłatna pomoc psychologiczna dla Pacjentów hematologicznych i ich Bliskich!

Fundacja DKMS, jako organizacja wspierająca osoby dotknięte nowotworami krwi, oferuje Pacjentom oraz ich bliskim pomoc finansową na wsparcie psychologiczne, aby towarzyszyć im w trudnym czasie choroby.

Kto może skorzystać z pomocy?

Ze spotkań z psychoonkologiem lub psychoterapeutą mogą skorzystać wszyscy Pacjenci chorujący na nowotwory krwi oraz ich bliscy. Jeśli odczuwasz niotk myśli i doświadczasz różnych stanów emocjonalnych, te spotkania mogą pomóc Ci odzyskać równowagę. Konsultacje odbywają się zarówno online, jak i stacjonarnie.

Jak uzyskać wsparcie?

- Skontaktuj się z nami – napisz lub zadzwoń, a przekazemy Ci wszystkie potrzebne informacje.
- Podpisz umowę darowizny z Fundacją DKMS, dzięki której otrzymasz środki na indywidualne wsparcie psychologiczne.
- Wybierz psychoonkologa lub skorzystaj z naszej rekomendacji specjalisty.

Nie jesteś sam – skorzystaj ze wsparcia Fundacji DKMS!



ZGŁOŚ SIĘ JUŻ DZIŚ!
Leszek Lewandowski: 606-724-191
e-mail: leszek.lewandowski@dkms.pl

Zaangażowanie Fundacji DKMS i partnerstwa na rzecz zmian w systemie ochrony zdrowia

W 2024 roku Fundacja DKMS była zaangażowanym członkiem Rady Organizacji Pacjentów powołanej przez Rzecznika Praw Pacjenta, której celem jest udział w pracach dotyczących propozycji zmian w systemie ochrony zdrowia, opiniowanie projektów uchwał i ustaw, wypracowywanie wspólnego stanowiska w kluczowych dla Pacjentów kwestiach dot. terapii i rehabilitacji.

Fundacja DKMS włączyła się także w inicjatywę „Łączy nas Pacjent”, której celem jest udzielanie Pacjentom informacji o diagnostyce, metodach leczenia, jak też pomoc w skutecznej realizacji praw przysługujących Pacjentom.

W 2024 roku Fundacja DKMS została członkiem Parlamentarnego Zespołu ds. Hematoonkologii.

Wsparcie niekomercyjnych badań klinicznych

W ramach Programu Wsparcia Pacjentów, Fundacja DKMS w 2024 roku kontynuowała wspieranie niekomercyjnych, wieloośrodkowych badań klinicznych. Są to:

- wieloośrodkowe badanie kliniczne ALL SCTped 2012 FORUM,
 - wieloośrodkowe badanie kliniczne IntReAll 2010' Zarówno jedno, jak i drugie badanie dotyczy ostrej białaczki limfoblastycznej (ALL), ale skupiają się na różnych aspektach leczenia tej choroby.
 - międzynarodowe badanie AIEOP-AML-BFM 2020,
 - międzynarodowe badanie ML-DS 2018.
- Dotyczą one nowych programów leczenia ostrej białaczki szpikowej dla dzieci i młodzieży (AIEOP-AML-BFM 2020) oraz leczenia ostrej białaczki szpikowej u dzieci z zespołem Downa (ML-DS 2018).

Projekt zakłada m.in. ocenę wpływu nowego leku przeciwnowotworowego (CPX-351, czyli Vyxeos) zastosowanego u Pacjentów w pierwszej manifestacji białaczki, na poprawę czasu przeżycia. W 2024 roku badanie ruszyło pełną parą, jeśli chodzi o kwalifikację Pacjentów do badania.

Fundacja DKMS ma nadzieję, iż dzięki uczestnictwu większości polskich klinik w badaniach międzynarodowych uda się osiągnąć najlepsze rezultaty w walce z nowotworami krwi.

Grant naukowy Fundacji DKMS

W 2024 roku przeprowadzona została kolejna, VI już edycja konkursu o Grant Naukowy Fundacji DKMS. Projekt uruchomiono w 2019 roku. Skierowany jest do młodych naukowców, którzy realizują projekty dedykowane transplantologii i immunologii hematologicznej lub terapii komórkowej. Wysokość finansowania wynosi 500 000 zł (po 250 000 zł w każdej z dwóch kategorii).

Laureatem V edycji konkursu w kategorii "Badania podstawowe" został dr Paweł Ćwiek z Instytutu Biochemii i Biofizyki PAN. Celem jego projektu jest identyfikacja nowych mechanizmów molekularnych mających znaczenie w terapii chłoniaka rozlanego z dużych komórek B (DLBCL), czyli najczęściej występującego typu agresywnego chłoniaka nieziarnicznego.

W kategorii „Badania kliniczne” grant otrzymał dr Tadeusz Kubicki z Uniwersytetu Medycznego w Poznaniu, który bada rozwój metod badania krwi obwodowej, służących do czułej oceny odpowiedzi na leczenie u Pacjentów ze szpiczakiem plazmocytowym poddawanych autologicznej transplantacji krwiotwórczych komórek macierzystych.

Uroczyste ogłoszenie wyników oraz wręczenie statuetek odbyło się w Poznaniu, podczas XIV Międzynarodowej Konferencji Naukowo-Szkoleniowej „Transplantacja komórek krwiotwórczych i terapia CART – wyprzedzić peleton”.



Obchody Światowego Dnia Walki z Nowotworami Krwi

W 2024 roku, w ramach Światowego Dnia Walki z Nowotworami Krwi, Zespół Programu Rozwoju Hematologii i Wsparcia Pacjentów zorganizował debatę ekspercką „Psychoonkologia w systemie ochrony zdrowia – problemy, wyzwania, nadzieje”, której celem było omówienie obecnego stanu opieki psychologicznej nad Pacjentami, ich bliskimi oraz wsparcia jakie otrzymuje, a raczej powinien otrzymywać personel medyczny i sami psychologowie.



W spotkaniu udział wzięli: Monika Wielichowska, Wicemarszałek Sejmu RP, dr n. zdr. Sebastian Zdończyk, Prezes Zarządu Głównego Polskiego Towarzystwa Psychoonkologicznego, Joanna Niewiadomska z Departamentu Współpracy Rzecznika Praw Pacjenta, profesorowie, Pacjenci oraz inne organizacje pacjenckie z całego kraju.



KOORDYNACJA PROCEDUR POBRANIA KRWIOTWÓRCZYCH KOMÓREK MACIERZYSTYCH

W Fundacji rozróżniamy dwa rodzaje działalności: działalność statutową oraz działalność gospodarczą, przy czym działalność gospodarcza prowadzona przez Fundację jest działalnością wynikającą ze statutu.

Statutową działalność Fundacji stanowi:

- a) edukacja społeczna w zakresie dobrowolnego dawstwa krwiotwórczych komórek macierzystych,
- b) pozyskiwanie i typizowanie podstawowe potencjalnych Dawców,
- c) monitorowanie stanu zdrowia Dawców szpiku lub krwiotwórczych komórek macierzystych,
- d) organizacja i zarządzanie bazą Dawców szpiku,

- e) wspieranie osób chorych na nowotwory krwi, szpiku i inne schorzenia oraz ich rodzin w zakresie wielospecjalistycznych konsultacji (wsparcie psychoonkologiczne, medyczne, socjalne, dietetyczne, rehabilitacyjne, itp.).

Działalność gospodarcza Fundacji dotyczy koordynacji:

- typowania potwierdzającego potencjalnego Dawcy,
- badań markerów chorób zakaźnych wraz z oznaczeniem grupy krwi i czynnikiem Rh,
- pobrania materiału przeszczepowego i dostarczenie do kliniki Pacjenta,
- transportu krwi potencjalnego Dawcy.

Liczba zapytań o Dawców i typowanie potwierdzające do Fundacji DKMS w roku 2024

Typizacja Potwierdzająca to pierwszy etap procesu identyfikacji i kwalifikacji najbardziej odpowiedniego Dawcy dla konkretnego Pacjenta potrzebującego transplantacji szpiku. W 2024 roku odnotowaliśmy blisko 7% wzrost ilości zapytań o Typizację Potwierdzającą.

W 2024 roku do Fundacji wpłynęło **10 217** zapytań (tzw. CT – Confirmatory Typing, czyli próśb o przeprowadzenie typizacji potwierdzającej). Etap ten wymaga oddania przez Dawcy próbki krwi, w celu potwierdzenia zgodności genetycznej z Pacjentem oraz wykonania podstawowych badań laboratoryjnych, pozwalających ocenić stan zdrowia Dawcy.

Poza zapytaniami CT Fundacja otrzymuje kilka innych rodzajów zapytań. Jednym z takich zapytań jest zapytanie typu FLEX, (są to zapytania, które umożliwiają zbadanie kilku parametrów równocześnie, np. status wirusa CMV wraz z oznaczeniem grupy krwi, czy statusem EBV). Takich zapytań w 2024 roku otrzymaliśmy 183. Jest to sporo mniej niż w poprzednich latach, ale warto dodać, że coraz większym zainteresowaniem cieszą się zapytania HAC (ang. Health and Availability Check), które Fundacja wprowadziła w okresie pandemii SARS-Cov 2. Ten rodzaj zapytań odbywa się bez pobrania krwi i pozwala na sprawdzenie stanu zdrowia Dawcy oraz jego dostępność tak, by jak najszybciej móc wystać prośbę o pobranie materiału przeszczepowego. W 2024 r. otrzymaliśmy zapytań tego typu o 46 więcej niż w roku 2023, 138.

Liczba zapytań o dotypowanie (tzw. HR – High Resolution Typing) od kilku lat utrzymuje się na bardzo niskim poziomie, ponieważ zdecydowana większość Dawców w bazie Fundacji

jest w pełni wytypowana. W 2022 roku Fundacja otrzymała ich tylko 37.

Fundacja dokłada wszelkich starań, aby pobranie krwi w celu przeprowadzenia typowania potwierdzającego odbyło się w jak najkrótszym czasie, by klinika transplantacyjna mogła jak najszybciej zdecydować o wyborze Dawcy.

W 2024 roku 2 924 (29%) Dawców udało się umówić na pobranie krwi w czasie do 7 dni od otrzymania zapytania z Ośrodka Poszukującego.

Miesiąc	CT - Typizacja Potwierdzająca	HR- dotypowanie Dawcy	FLE X	HAC
styczeń	889	6	24	10
luty	789	6	17	3
marzec	856	1	14	4
kwiecień	863	0	20	16
maj	902	6	21	10
czerwiec	764	3	14	14
lipiec	917	0	19	24
sierpień	848	3	12	17
wrzesień	799	1	12	11
październik	909	2	11	8
listopad	847	5	15	12
grudzień	834	4	4	9
SUMA:	10 217	37	183	138

Liczba pobrań materiału przeszczepowego od Dawców zarejestrowanych w Fundacji DKMS w 2024 roku

W 2024 roku odbyło się **1 550** pobrań krwiotwórczych komórek macierzystych od niespokrewnionych Dawców zarejestrowanych w Fundacji – w tym 127 pobrań szpiku (BM) i 1 423 pobrań krwiotwórczych komórek macierzystych z krwi obwodowej (PBSC). 25 Dawców oddało materiał po raz drugi. Ponadto, w 2024 roku odbyły się 131 pobrania limfocytów (DLI).

Dla polskich Pacjentów odbyło się 265 pobrań, co stanowiło 17,1 % wszystkich donacji. 55,5% pobrań zostało przeprowadzonych dla Pacjentów z krajów europejskich, 17,6% dla Pacjentów ze Stanów Zjednoczonych oraz 9,8% dla Pacjentów z innych krajów.

W 2024 roku Fundacja DKMS współpracowała z 10 Ośrodkami Pobrań na terenie Polski, w których organizowane są pobrania szpiku, krwiotwórczych komórek macierzystych oraz limfocytów.

Miesiąc	Pobrania komórek macierzystych	Pobrania szpiku	Pobrania limfocytów
styczeń	124	9	13
luty	124	12	16
marzec	132	18	13
kwiecień	134	11	12
maj	118	14	11
czerwiec	114	8	6
lipiec	128	10	8
sierpień	106	8	10
wrzesień	152	9	11
październik	143	11	9
listopad	144	11	13
grudzień	131	6	9
SUMA:	1 423	127	131

Monitorowanie stanu zdrowia Dawców po pobraniu krwiotwórczych komórek macierzystych

Wszyscy Dawcy po oddaniu krwiotwórczych komórek macierzystych (niezależnie od metody) mają zapewnioną opiekę Fundacji w zakresie wykonywania kontrolnych badań oraz monitorowania stanu zdrowia.

Dział Follow up (FU) Fundacji regularnie kontaktuje się z Dawcami i koordynuje wykonywanie badań kontrolnych. Wszystkie wyniki badań oraz kwestionariusze medyczne są oceniane przez lekarzy Fundacji. Wyniki po pierwszych badaniach kontrolnych są przekazywane także do Ośrodków Pobierających. Jeśli w badaniach lub kwestionariuszach

pojawiają się niepokojące dane, lekarz kontaktuje się z Dawcą i zaleca odpowiednie postępowanie.

W 2024 roku zostało wykonanych przez Dawców ogółem 1 608 badań. Badania monitorujące po 30 dniach od procedury pobrania wykonało 64% Dawców. Niestety, nie wszyscy Dawcy wywiązują się z terminowego wykonywania badań kontrolnych. Pracownicy Działu Follow Up dokładają wszelkich starań, aby zachęcić i wspierać Dawców, aby wykonywali badania kontrolne i odsyłali uzupełnione formularze zdrowotne.

Kontrola jakości

W celu zapewnienia najwyższej jakości usług, w Fundacji DKMS został wdrożony System Zapewnienia i Zarządzania Jakością (SZZJ). Jest to system, którego zadaniem jest monitorowanie, weryfikacja, zapewnienie i poprawa jakości działań statutowych. System spełnia wymagania dotyczące zarządzania jakością określone przez jednostki regulacyjne i nadzorujące oraz przyczynia się do ciągłego ulepszenia funkcjonujących wewnętrznych operacji i procesów.

System Zapewnienia i Zarządzania Jakością Fundacji DKMS spełnia wymagania określone przez Krajowe Centrum Bankowania Tkanek i Komórek z ramienia Ministerstwa

Zdrowia oraz standardy WMDA (Światowe Stowarzyszenie ds. Dawstwa Szpiku), którego akredytacje i certyfikacje są uznawanymi na arenie międzynarodowej wyróżnieniami dla Ośrodków i Rejestrów Dawców Szpiku.

W ramach działań SZZJ w 2023 roku wdrożono proces audytów wewnętrznych, które są elementem zapewnienia jakości w organizacji i są przeprowadzane we wszystkich działach. Głównym ich celem jest sprawdzenie zgodności elementów systemu z określonymi wymaganiami oraz dostarczenie danych do ciągłego doskonalenia systemu. W 2024 przeprowadzono łącznie cztery audyty wewnętrzne oraz zaplanowano kolejne cztery na 2025 rok.

Monitorowanie i analiza dostępności Dawców na etapie:

- Typowania Potwierdzającego (Confirmatory Typing):

Dostępność Dawców na tym etapie w 2024 roku wyniosła blisko 60%. Najczęściej niedostępność spowodowana była brakiem zainteresowania Dawcy do wzięcia udziału w procedurze i stanowiła około 5,5% wszystkich niedostępności na tym etapie procedury.

Kolejnymi powodami niedostępności były brak możliwości skontaktowania się z Dawcą (4,7%) oraz wyjazd za granicę na okres dłuższy niż 1 miesiąc (4,4%).

W celu poprawy dostępności na tym etapie Fundacja wdrożyła szereg działań, w których Dawcy proszeni są o aktualizację swoich danych, uzupełnienie ankiety medycznej czy wykonanie dodatkowych badań laboratoryjnych.

- Koordynacji pobrania krwiotwórczych komórek macierzystych (Wokup):

Na tym etapie dostępność Dawców wynosiła 85%, a głównym powodem dyskwalifikacji były przyczyny medyczne. Niedostępność Dawców była najwyższa w kwietniu 2024 roku i wynosiła 21,4%, najniższa natomiast w marcu i wynosiła 7,7%. Rezygnacja Dawców na etapie WU wyniosła w całym 2024 roku 2%.

Analiza działań niepożądanych występujących u Dawców oraz wpływających na jakość preparatu komórek krwiotwórczych

Monitorowanie, analizowanie i zgłaszanie zdarzeń niepożądanych to jedno z kluczowych działań ODS Fundacji DKMS. Stawiając bezpieczeństwo i jakość na najwyższym poziomie, jeśli chodzi o opiekę nad Dawcami oraz Pacjentami, dokładamy wszelkich starań w zachowaniu międzynarodowych standardów postępowania, szczególnie określanych przez Światowe Stowarzyszenie Dawców Szpiku (WMDA). W tym celu w Fundacji już od lat istnieje komórka śledząca wszelkie zdarzenia niepożądane, która analizuje, bada i kwalifikuje je do odpowiednich kategorii, tworząc i adresując raporty do odpowiednich kompetentnych instancji krajowych oraz światowych.

W 2024 roku Zespół do Spraw Zdarzeń Niepożądanych, został poinformowany o 47 zdarzeniach, spośród których 31 zostały sklasyfikowane jako istotne, więc raportowane do organów nadzorujących (KCBTiK, Poltransplant, WMDA).

Szczegółowa analiza przypadków zdarzeń niepożądanych wykazała, iż jedynie 7 zdarzeń (0,42% procedur pobrań komórek od Dawców w 2024 roku) miało bezpośredni związek z procedurą. Miały one umiarkowane nasilenie i krótkotrwały charakter. Warto dodać, iż wszelkie wątpliwości są zawsze omawiane w zespole i komunikowane Dawcom i osobom zaangażowanym w procedury. Jeśli zdarzenie może wpłynąć na

procedurę transplantacji, niezwłocznie powiadomiony jest o tym Ośrodek Transplantacyjny.

Zapewnienie najlepszej jakości preparatów komórkowych

Od wielu lat Fundacja DKMS prowadzi działania, których celem jest zapewnienie wysokich standardów procedur pobrania. Najważniejsze elementy, to bezpieczeństwo Dawców i wysoka jakość preparatów komórkowych. Dział Medyczny monitoruje procedury pobrania, zbierając i analizując ich wyniki oraz monitoruje wszystkie zdarzenia niepożądane, które mogą występować podczas procedur.

W 2024 roku odbyło się konferencja Forum Medyczne, która zastąpiła dotychczasowe Medyczne Warsztaty Szkoleniowe. Umożliwiła ona wymianę doświadczeń, zapewniając platformę dyskusyjną i szkoleniową pomiędzy Fundacją a personelem Ośrodków Pobierających.

Forum Medyczne odbyło się w Warszawie, przy współudziale Terumo BCT, zgłębiając tematy hematologiczne związane z procedurami aferez i wiele innych.



Akredytacja WMDA

W 2020 roku Fundacja rozpoczęła proces przygotowania do uzyskania akredytacji WMDA (Światowego Stowarzyszenia ds. Dawstwa Szpiku). W tym celu najpierw konieczne było uzyskanie Kwalifikacji WMDA. Stworzono między działowy zespół projektowy, który przygotował wymaganą dokumentację. Kompletny zestaw dokumentów wraz z wnioskiem złożono wiosną 2021 roku do komisji WMDA, a w sierpniu 2021 Fundacja otrzymała Certyfikat potwierdzający „Kwalifikację WMDA”.

W marcu 2023 roku przeszliśmy wnikliwy audyt wewnętrzny, przygotowujący nas do procesu uzyskania kolejnego stopnia certyfikacji, czyli akredytacji WMDA. Rok 2024 był czasem intensywnych przygotowań do audytu certyfikacyjnego WMDA mających na celu poprawę jakości procesów i procedur, by spełniały każdy standard WMDA. W grudniu 2024 odbył się audyt certyfikacyjny WMDA. Objął on Rejestr DKMS oraz wszystkie jego Ośrodki Dawców Szpiku, w tym Fundację DKMS. Audyt potwierdził zgodność naszej organizacji ze standardami WMDA i od 2025 możemy szczycić się tym, że jesteśmy organizacją certyfikowaną przez WMDA.

CERTIFICATE

under the WMDA Full Standards Certification of DKMS Registry gGmbH, Germany

This certificate confirms the compliance in accordance with
the requirements of the World Marrow Donor Association International Standards
for Unrelated Hematopoietic Stem Cell Donor Registries
(Edition: July 1, 2024).

Type and Scope of Certification:

WMDA – Full Standards

Coordinate provision of adult volunteer donors as a source of stem cells

Certified Organisation:

Fundacja DKMS

ul. Altowa 6/9
02-386 Warszawa
Poland
ION-7414

Certificate Number*:

PL-1215/4596

Confirmed by:



Dr. Julia Pingel
COO DKMS Registry gGmbH

Effective Date: 2025-03-01

Expiration Date: 2029-03-01

*This certificate is issued on the basis of the successfully completed donor centre audit performed by DKMS Registry gGmbH, Tübingen, Germany and the resulting Full Standards Certification of the World Marrow Donor Association (WMDA certificate No. 1215/4596, valid until 2029-03-01).

JAKOŚĆ DANYCH W BAZIE POTENCJALNYCH DAWCÓW SZPIKU FUNDACJI DKMS

Zapewnienie wysokiej jakości i dostępności danych potencjalnych Dawców to jeden z kluczowych filarów działalności Fundacji DKMS. Aktualność i kompletność tych informacji mają fundamentalne znaczenie dla sprawnego i terminowego przeprowadzenia procedur medycznych związanych z pobraniem szpiku lub komórek krwiotwórczych dla Pacjentów oczekujących na przeszczepienie – często będące ich jedyną szansą na uratowanie życia.

Za procesy weryfikacji i aktualizacji danych odpowiada dedykowany zespół, który każdego dnia dba o wysoką jakość i gotowość bazy do niesienia realnej pomocy chorym na całym świecie. W skali miesiąca zespół:

- odpowiada na około 6 000 wiadomości e-mail,
- obsługuje blisko 800 połączeń telefonicznych,
- wyjaśnia ponad 2 500 nieścisłości wynikających z błędów lub braków w danych rejestracyjnych.

Do podstawowych obowiązków zespołu należy bieżące aktualizowanie danych kontaktowych, weryfikacja gotowości Dawców do oddania materiału genetycznego oraz udzielanie kompleksowego wsparcia informacyjnego.

W celu utrzymania wysokiego poziomu gotowości operacyjnej i dostępności bazy realizujemy szereg rozwiązań operacyjnych i systemowych, w tym:

- coroczny mailing przypominający do wszystkich zarejestrowanych Dawców, zachęcający do aktualizacji danych kontaktowych. W 2024 roku aktualizacji dokonało blisko 29 000 Dawców,

- wdrażanie automatycznych narzędzi komunikacyjnych, umożliwiających szybkie przysyłanie zapytań i odpowiedzi do Dawców, co znacząco skraca czas reakcji i ułatwia koordynację działań,
- analizowanie zwrotów z korespondencji tradycyjnej i elektronicznej, co pozwala szybko wykrywać nieaktualne dane i inicjować działania korygujące,
- monitorowanie formularzy kontaktowych na stronie internetowej, które umożliwiają identyfikację potrzeb Dawców i natychmiastową reakcję zespołu.

Równolegle, we współpracy z innymi działami Fundacji DKMS, zespół prowadzi systematyczne działania na rzecz optymalizacji procesów rejestracyjnych i obsługowych. Na podstawie opinii i sugestii od Dawców uczestniczy w tworzeniu i aktualizacji materiałów rejestracyjnych. Celem tych działań jest zwiększenie przejrzystości procesu rejestracji oraz zapewnienie, że osoby przystępujące do bazy są świadome potencjalnych wykluczeń medycznych jeszcze przed złożeniem deklaracji. Pozwala to zmniejszyć liczbę rejestracji osób niekwalifikujących się i podnosi efektywność bazy.

Dzięki tym skoordynowanym działaniom Fundacja DKMS zapewnia, że w momencie dopasowania Dawcy do Pacjenta możliwy jest natychmiastowy i skuteczny kontakt, co pozwala wdrożyć procedurę przeszczepienia bez zbędnej zwłoki. Wysoka jakość danych w bazie to nie tylko kwestia efektywności operacyjnej, ale fundament naszej misji – dawania realnej szansy na życie osobom walczącym z nowotworami krwi na całym świecie.

DKMS
POKONAJMY NOWOTWORY KRWI

Czaisz bazę, ale czy baza czai... Ciebie?

Tylko aktualne dane mogą uratować czyjeś życie.

Dlaczego to takie ważne?

Jeśli okaże się, że ktoś potrzebuje Twojej pomocy, musimy mieć możliwość szybkiego kontaktu z Tobą.

Aktualny numer telefonu, e-mail czy informacje o stanie zdrowia to klucz do tego, by zostać Dawcą szpiku.

Jak zaktualizować swoje dane?

- 1 Wejdź na naszą stronę lub zeskanuj QR kod.
- 2 Wpisz swój indywidualny numer Dawcy, który znajduje się pod zdrapką.
- 3 Zaktualizuj dane, które uległy zmianie – gotowe!

Jak jeszcze możesz pomóc?

Masz przyjaciół, którzy jeszcze nie są w naszej bazie? Wrzuć post lub stories ze swoją Kartą Dawcy i zachęć ich do rejestracji. Jeśli zmieniać świat na lepsze, to tylko w gronie przyjaciół!

Szczegóły na: dkms.pl/TwojaEkipa

WSPARCIE UDZIELONE INNYM PODMIOTOM GRUPY DKMS

Transplantologia hematologiczna to jeden z transgranicznych obszarów medycyny. Aby dać szansę na znalezienie zgodnego Dawcy szpiku, konieczne jest stworzenie jak największej bazy potencjalnych Dawców na całym świecie. Obecnie DKMS realizuje swoją misję w siedmiu krajach (w Polsce, Niemczech, Wielkiej Brytanii, Stanach Zjednoczonych, Chile, Indiach i Republice Południowej Afryki).

Fundacja DKMS, zgodnie ze statutem, realizuje swoje cele statutowe między innymi poprzez działania polegające na:

- par. 2 pkt 10 – wspieraniu środkami Fundacji osób oraz instytucji rządowych i organizacji pozarządowych, których cele i działania są zbieżne z celami Fundacji,
- par. 2 pkt 17 – wspieraniu środkami Fundacji osób chorych na nowotwory krwi i inne choroby układu krwiotwórczego wymagające transplantacji szpiku (w szczególności w postaci darowizn oraz finansowania procedur medycznych),
- par. 2 pkt 22 – współpracy oraz wspieraniu środkami Fundacji krajowych oraz zagranicznych fundacji i organizacji pozarządowych oraz instytucji działających w podobnych do Fundacji obszarach.

Wsparcie udzielone Fundacion de Beneficencia Publica z siedzibą w Chile

Oddział w Chile (Fundacion de Beneficencia Publica DKMS) został założony w 2017 roku i jest pozarządową organizacją o charakterze non profit posiadającą status organizacji pożytku publicznego zgodnie z prawem chilijskim, który od 2018 roku jest finansowo i merytorycznie wspierany przez Fundację DKMS.

W ramach swoich działań w roku 2024 Fundacja DKMS dokonała wsparcia finansowego działalności Oddziału w Chile w wysokości 2 500 000 EUR, tj. równowartości 10 743 550 zł (na podstawie umów darowizn: z dnia 26.06.2024 roku oraz z dnia 01.12.2024 roku) celem wykorzystania na realizację zadań statutowych, które są zgodne z celami statutowymi Fundacji DKMS, w szczególności takich jak: działalność pożytku publicznego w zakresie opieki zdrowotnej na rzecz osób

chorych na nowotwory krwi, które wymagają przeszczepienia oraz wspieranie nauki i badań w tym obszarze.

Fundacion de Beneficencia Publica DKMS jest zobowiązana do przedstawienia Fundacji DKMS dokumentacji dotyczącej wykorzystania darowizny, w szczególności w postaci rocznych sprawozdań z jej wydatkowania.

Środki te zostały przeznaczone m.in. na budowę i funkcjonowanie ośrodka pobierającego komórki macierzyste od Dawców niespokrewnionych i rodzinnych.

Ze względu na długoletnie doświadczenie w zarządzaniu Ośrodkiem Dawców Szpiku w Polsce i w ramach wsparcia merytorycznego, w zarządzie chilijskiej organizacji zasiada Prezes Fundacji DKMS – Ewa Magnucka-Bowkiewicz.

Wsparcie udzielone DKMS Stiftung z siedzibą w Niemczech

DKMS Stiftung Leben Spenden jest organizacją pozarządową o charakterze non-profit działającą zgodnie z prawem niemieckim, która od 2023 roku jest finansowo wspierana przez Fundację DKMS.

Cele statutowe DKMS Stiftung są zbieżne z celami statutowymi Fundacji DKMS. Są to: działalność w dziedzinie opieki zdrowotnej na rzecz osób z nowotworami krwi i innymi chorobami, które wymagają przeszczepienia szpiku kostnego lub krwiotwórczych komórek krwi obwodowej.

W ramach swoich działań na rzecz wsparcia Pacjentów onkohematologicznych w roku 2024 Fundacja DKMS dokonała wsparcia finansowego działalności DKMS Stiftung Leben Spenden w wysokości 4 750 000 EUR, tj. równowartości 22 482 825 zł (na podstawie umów darowizn: z dnia 20.03.2024 roku oraz z dnia 20.06.2024 roku) celem wykorzystania na

realizację zadań statutowych, które są zgodne z celami statutowymi Fundacji DKMS, w szczególności takich jak: działalność pożytku publicznego w zakresie opieki zdrowotnej na rzecz osób chorych na nowotwory krwi, które wymagają przeszczepienia oraz wspieranie nauki i badań w tym obszarze.

DKMS Stiftung Leben Spenden jest zobowiązany do przedstawienia Fundacji DKMS dokumentacji dotyczącej jej wykorzystania w postaci rocznych sprawozdań.

Środki zostały wykorzystane na badanie antygenów zgodności tkankowej HLA Dawców z baz fundacji z Wielkiej Brytanii, Chile oraz Republiki Południowej Afryki.