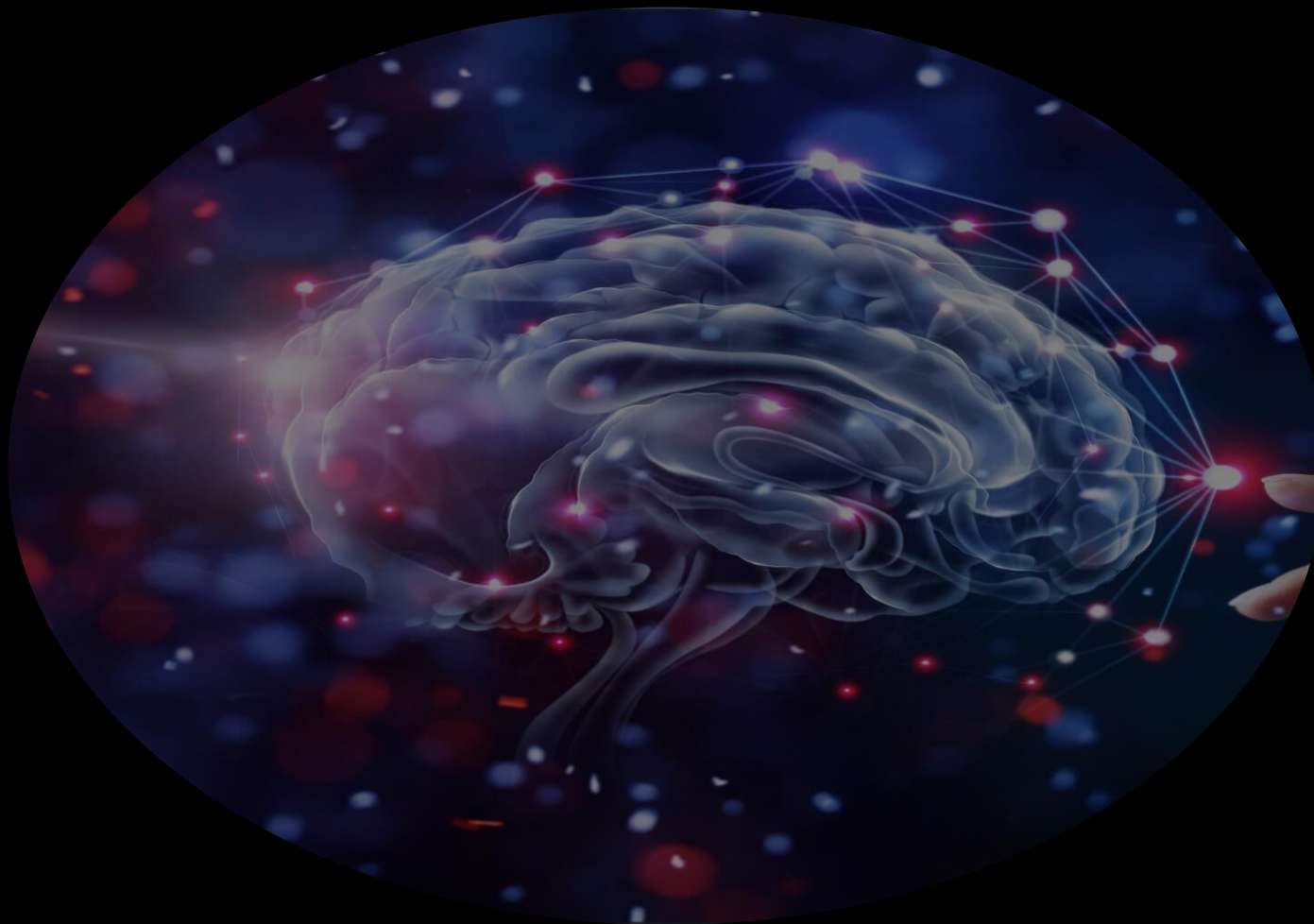
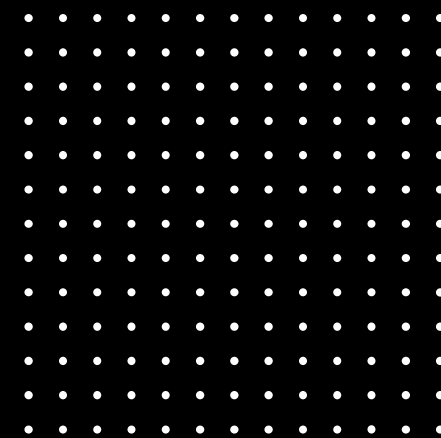




עמותת פרקינסון בישראל

אוקטובר 2021





על פרקינסון

נגרמת בעקבות
אובדן

תאי עצב במח

200 שנים

ועדיין

חשוכה מרפא

מחלה

נוירולוגית

פרוגרסיבית

בהתחלה רעד

האטה ונוקשות בשרירים

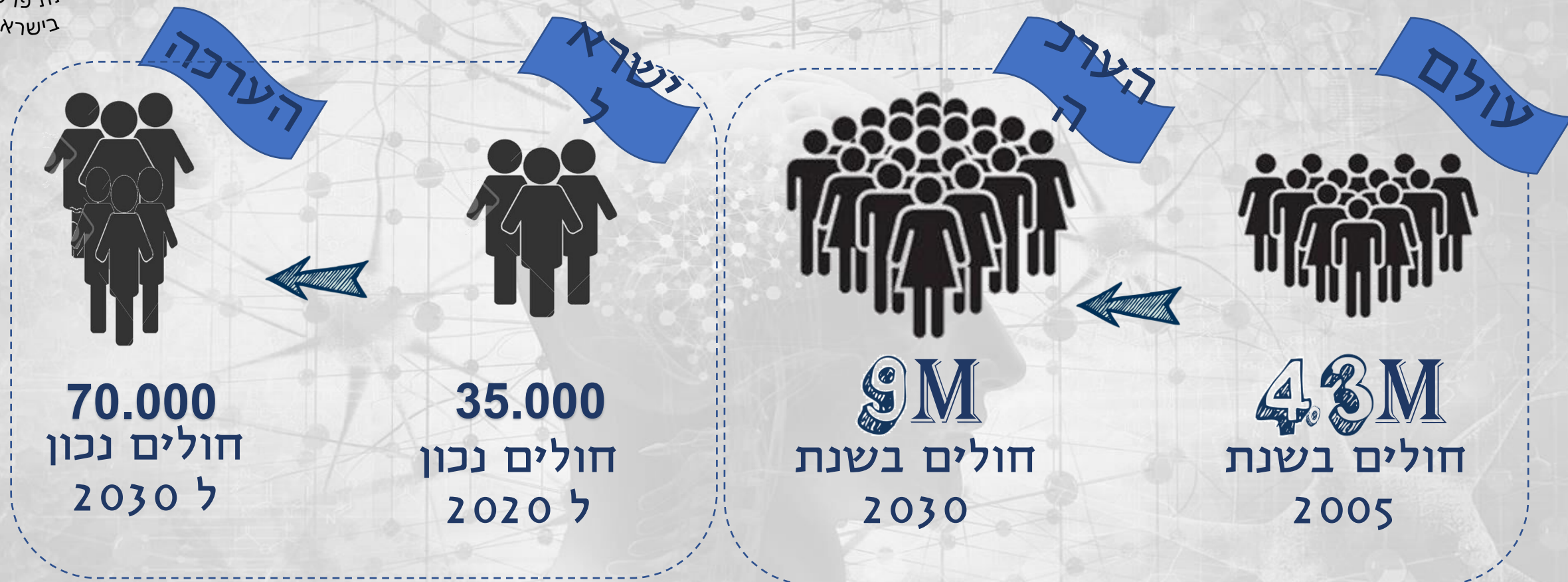
גנטיקה וחשיפה לרעלנים
כמובילים למחלה

טיפול מתקדם השתלת קוצב,
משאבת דאודופה / אפוגון

טיפול תרופתי וטיפול
רב מקצועי

בהמשך פגיעה
רב מערכתית

פרקינסון במספרים





העמותה

נוסדה בשנת 1993

20 סניפים

פועלת שלא
למטרות רווח,

לצד הנהלת העמותה פועלת
ועדה רפואית מייעצת

מנוהלת ע"י
המתמודדים, בני
משפחה, מתנדבים

מבנה הנהלת עמותת פרקינסון בישראל

עמותת פרקינסון בישראל
Israel Parkinson Association
ע.ר. 580225225 ר.א.

ועד מנהל מורכב מ-7 מתמודדים ונציגי ציבור
יו"ר העמותה – עמיר כרמין

מנכ"ל

אייל לוי

דרזנר- יעוץ משפטי

דוברות פרסום יח"צ שיווק ניהול
מדיה ורשתות חברתיות

טלי נח סגית אלימלך

מערך הסניפים

חזי פרימט

כספים בקרה
ומדידה

גרשון קליימן

רו"ח אבי חן

אסטרטגיה
ופרויקטים

ציפי שיש

רופאים, עו"ס

משאבים
ושותפויות
ציון אזרד

משרד פלטק

תשתיות טכנולוגיה
שלום רפאל

בת שבע- אתר



עמותת פרקינסון בישראל

מטרות העמותה:

לייצג נאמנה את האינטרסים של חולי הפרקינסון ובני המשפחות
מול הרשויות והממסד בישראל

מתן תמיכה, מידע וידע כהשלמה לטיפול הרפואי כדי לייצר איכות
חיים מיטבית למתמודד ולקרוביו

העלאת מודעות ציבורית לאתגרי המתמודדים עם המחלה, עידוד מחקר ובניית
קהילת חברי עמותה גדולה ככל שניתן - כדי ליצר השפעה על מקבלי
ההחלטות



תפקידי העמותה

קשר עם רשויות רלבנטיות
לקידום אינטרס החולים

בניית קהילות
מתמודדים בפריסה
ארצית

ניהול ערוצי תקשורת ומידע
למתמודדים ובני המשפחות

עידוד מחקר

פיתוח שירותים לרווחת
המתמודדים ובני המשפחות

פיתוח הון אנושי
של מתנדבים

קשר עם עמותות
מקבילות בעולם

קשר עם המרכזים
להפרעות תנועה

הגדלת כמות
חברי עמותה

קשר עם חברות התרופות



עמותת פרקינסון בישראל

חזון העמותה:

מתן תמיכה, מידע וידע מחדש כהשלמה לטיפול הרפואי
כדי לייצר איכות חיים מיטבת למתמודד ולקרוביו

קידום זכויות וצרכי המתמודדים מול הרשויות

העלאת מודעות ציבורית לאתגרי המתמודדים עם המחלה, קריאה למתמודדים
להצטרף כחברים כדי ליצר השפעה על מקבלי ההחלטות



מגוון רחב יותר של פעילויות למען המתמודדים

ניהול 20 קהילות מתמודדים בפריסה ארצית

פרקינט- מערך מסובסד לחוגי פעילות גופנית בזום
פיזיותרפיה, ריקוד, טאי-צ'י, פלדנקרייז, פילטיס, יוגה, אימון כושר גופני ואופני כושר

סבסוד טיפולי שיקום מרחוק בבליעה ובדיבור- שיב"א ואיכילוב

קבוצות תמיכה למתמודדים בשלב מתקדם
קבוצות תמיכה לבנות/בני זוג, קבוצות לילדים של
מתמודדים

סניף - למתמודדי פרקינסון צעירים בפריסה ארצית



מגוון רחב יותר של פעילויות למען המתמודדים

בלוג מומחים

דר' גלית יוגב- פיזיותרפיה, דר' אחינועם סוחר- גריה מוחית,
נויה גבע- זוגיות ומשפחה, עו"ד רפאל אלמוג- מימוש זכויות,

שידור חודשי של פאנל מומחים - Live

סיפור מסע הפרקינסון שלי

BS PD - כנס לחוקרים ומומחים להפרעות תנועה

חודש המודעות- מגוון פעילויות וכנס בשיתוף אוניברסיטת ת"א



חברת
מחקר
ישראל

מגוון רחב יותר של פעילויות למען המתמודדים

ניהול קו-חם מענה טלפוני לפניית בני משפחה ומתמודדים

סמינר קיץ/ חורף למתמודדים ובני משפחות,

פרויקט חונכות למתמודד חדש

פרקינתון וניוזלטר תקופתיים



אגודת
מחקר סרטן
ישראל

מגוון רחב יותר של פעילויות למען המתמודדים

ניהול ספריית הרצאות מקצועיות ביוטיוב העמותה,

סבסוד נסיעות לטיפולים למתמודדים בפריפריה

הכשרות למנהלי סניפי העמותה

בניית חנות מקוונת – למכירה מסובסדת של
מוצרים ושירותים בעולם הפרקינסון

לקראת שידור חודשי ב live של פאנל דיונים פתוח
בנושאי ההתמודדות עם פרקינסון

מסמך מ.מ.מ של הכנסת משנת 2018

תיעוד מהימון מקופות החולים

זוהו כ – 32,000 מתמודדי פרקינסון בישראל

אותרו כ – 4600 מתמודדים חדשים מדי שנה בשנה

אתם לא לבד
אנחנו כאן עבורכם



לשנות תפיסה מוטעית ומיושנת של הרשויות בישראל

טעות

תפיסה
שגויה

מ.בריאות / קופות החולים – מחלת הפרקינסון פרוגרסיבית ואינה ברת
שיקום

ללא פעילות משקמת בפיזיותרפיה ובקלינאות תקשורת – המדרון חלקלק
והמדינה תוציא לאורך השנים הרבה יותר משאבים
לכן כדאי להשקיע היום במניעה, תחזוקה ושיקום



עמותת פרקינסון
ביושקעל

נלחמים על הזכויות

הרחבת השירותים בסל הבריאות 2022

העמותה הגישה טפסי הרחבת שירותים בסל

יותר טיפולי פיזיותרפיה בסל הבריאות

יותר טיפולי קלינאות תקשורת וריפוי בעיסוק בסל הבריאות

לחק ציבורי על משרד הבריאות

הגברת המודעות הציבורית לצרכי חולי הפרקינסון

הקמת קואליציית עמותות תחלואת המח
עמותות איל, נאמן, עמדא, הנטיגטון, ישראלס, כאב ראש

במטרה להשיג תוכנית לאומית לבריאות המח

יותר כתבות בתקשורת y-net ידיעות, ישראל היום, רדיו וטלוויזיה

במטרה לבנות לחץ ציבורי על משרד הבריאות ומקבלי החלטות

ראיון ברדיו צפון-עם
ד"ר מאיר קסטנבאום
על פרקינסון
והאתגרים לחולים
9/4/21

לרגל חודש המודעות למחלה:
עליה דרמטית במספר
חולי פרקינסון בעולם

ד"ר בניזרי גניחולות בכירה ומומחית בהפ-
תנועה: "אין היום טיפולים שמאפשרים לרא-
עצור את התקדמות המחלה, אבל יש טיפולים
תקדמים שמאפשרים לשפר משמעותית את
כוח החיים, למנוע נכות קשה ולשפר תוחלת
חיים"

צד פנמיית הקורונה: מספר חולי הפרקינסון הכפיל את צד
העשורים האחרונים והגיע לכ-6 מיליון חולים בעולם. הצפי
ספר צפוי להכפיל את עצמו שוב ב-20 השנים הבאות. כך אומ-
סנדרה בניזרי, מנהלת היחידה להפרעות תנועה במרכז
הרורוגיה תפקודית אסותא רמת החייל.
על פי הנתונים, שמתפרסמים לרגל חודש המודעות למחלה
הפרקינסון, למרות שלא מדובר במחלה זיהומית מידבקת - הפרקינסון



27/04/21

מגפת הקורונה פגעה קשות בחולי פרקינסון.
עכשיו עלינו להחזיר אותם לשגרה

בגיל 27 חן חלמה בפרקינסון: "הייתי בהלם, אמרו לי שזו בטח טעות"
במהרה היא בכלל לא שמה לב שחשונה השונה אצלה. היא חשבה שאין זה סוג-
שאר של חלום עברית וכן קרה. היא חשבה שזה עבר ושהיא חזרה. "אני אפילו חשבה
כך היה השגשוג. לרגל חודש המודעות למחלה, היא אומרת: "יש עשור של נסבל חודש כדים-
שקל להבדל, אסור להניח את זה. פרקינסון יכיר והוא יבדל בל נד"

01/04/21

בגלל הסגר: הרעה במצבם של 43%
מחולי פרקינסון





עמותת פרקינסון בישראל

עמותת פרקינסון
בישראל

תן לנו את הכח לייצג אותך

אנחנו כאן בשבילך לאורך כל הדרך!

הצטרפו לעמותת פרקינסון בישראל
תנו לנו רוח גבית לעשייה ולהצלחה