



קוראים יקרים,

בתקופה שחלפה עסקנו בעמותה בהתארגנות לקראת שני כנסים. האחד, התקיים ב- 25/3 במרכז הרפואי ע"ש קפלן ברחובות, דיווח עליו תוכלו לקרוא בהמשך, והשני הוא הכנס השנתי, שיערך ב- 21/5/2008 במכון ויצמן ברחובות במסגרת יום מיאלומה נפוצה המאורגן בשיתוף עם מכון וייצמן למדע. במקביל נמשכו הפעילויות השוטפות של עמותת אמ"ן וביניהן המאבק המתמשך להכנסת טכנולוגיות ותרופות חדשות לסל הבריאות. במסגרת מאבק זה פעלנו רבות למען הכנסת תרופת הלנלידומיד

(רוולימיד) לסל, בין השאר ע"י פרסום גילוי דעת בעיתון הארץ, ראינות של חולים ברדיו ופעילות נוספת מאחורי הקלעים. ועדת ה"סל" קבעה בסופו של דבר שתרופה זו לא תיכנס, בשלב זה, לסל הבריאות, אך אין זה עדיין סוף פסוק. בכוונתנו להמשיך בפעילות למען הכנסת התרופה לסל. יצוין בתוך כך שתרופת התלידומיד אושרה לשמש כתרופת קו ראשון לחולי מיאלומה.

בברכת הרבה בריאות וחה פסח שמח המערכת

מפגש רופאים-חולים במרכז הרפואי ע"ש קפלן ברחובות

ב-25 במאס התקיים במרכז הרפואי ע"ש קפלן ברחובות מפגש רופאים-חולים ביוזמת פרופ' אלן ברבי, מנהל המכון ההמטולוגי במרכז ובשיתוף עמותת אמ"ן. בכנס לקחו חלק כ-150 משתתפים מכל רחבי הארץ.

מטרת הכנס הייתה לאפשר לחולים במיאלומה נפוצה לפגוש את הרופאים ואנשי הצוות של בית החולים ולשמע מהם על התפיסה הטיפולית הייחודית של המכון. תפיסה זו מבוססת על העובדה שמגוון אפשרויות הטיפול במיאלומה כיום, תורם באופן ניכר להארכת תוחלת החיים של החולים. כך התעורר הצורך במתן מענה לקשיים אחרים כגון חרדות, כאב כרוני ותופעות נוספות הנלוות לתקופות ההפוגה שמשגים המטופלים. צוות המכון עובד בשיתוף פעולה עם מגוון בעלי תפקידים תומכים הנותנים מענה לקשיים אלו.

את הערב פתח ד"ר אדריאן דואק שהציג נתונים עכשוויים על מחלת המיאלומה. אחריו נשא פרופ' אלן ברבי הרצאה שכותרתה "מיאלומה אז ועכשיו". המסר היה אופטימי: "היום יש ברשותנו כלים רבים יותר למלחמה במיאלומה".

הבאה בתור הייתה האחות האחראית במכון, מרינה שטרייטר, שהדגישה בדבריה את חשיבות הקשר האישי עם המטופלים והמחויבות הגבוהה של הצוות המטפל.

יו"ר עמותת אמ"ן פאולה אזולאי סקרה את פעילות העמותה מיום הקמתה וסיפרה על קבוצות התמיכה לחולים שהתארגנו באזורים שונים בארץ, על פעילות אתר האינטרנט, על הפצת מידע רפואי עדכני לחולים ועל המאמץ האינטנסיבי של העמותה להכניס את תרופת הלנלידומיד (רוולימיד) לסל התרופות. בסיום דבריה העניקה תעודת הוקרה לפרופ' ברבי על פועלו למען חולי המיאלומה.

האחות מיקי גולן דיברה על "התמודדות עם הכאב במיאלומה" והציגה את ההיגיון שבטיפול מונע לעומת טיפול על פי צורך. המסר שלה היה: "עם מגוון אפשרויות הטיפול הקיימות כיום אין סיבה לסבול מכאבים".

העובדת הסוציאלית אורית ויטרבו התייחסה לתהליך המורכב של מסירת האבחנה לחולים במיאלומה לפי הנאמר בספרות המקצועית ולפי סקר שערכה בין מטופלי המכון. הפסיכולוג הקליני פני קסטו נשא הרצאה חשובה שכותרתה "מייאוש לתקווה". הערב הסתיים בהקשבה לסיפורם המרגש של יצחק רוט וגדעון ברוק, המטופלים במרכז הרפואי ע"ש קפלן.



פרופ' ברבי



פרופ' ברבי, ד"ר דואק, האחות מרינה, וצוות אמ"ן

מספרת ציפי פרבר: "בהגיעי אל בית החולים קפלן נערך לי סיור במבנה החדש של המכון ההמטולוגי. ליווה אותי גדעון ברוק, אשר לאורך כל הדרך היה מאד גאה במבנה החדש ובצוות המטפל - הרגשתי את החיבור שלו אל המקום ואל הצוות שמתגנים לו תחושה של משפחה!". עמותת אמ"ן מודה לפרופסור אלן ברבי לד"ר אדריאן דואק ולכל צוות המכון במרכז הרפואי ע"ש קפלן על תרומתם הרבה להצלחת הערב.

## אני, הסרטן וד"ר הרדן

### מאת שוריק (שרה) צבעון

בחיידת האיסוף בבית החולים לשלושה שבועות בחברת רינה וענת המקסימות. בינתיים "נהנית" אני מכימותרפיה וקורטיזון, הוספתי עשרות ק"ג למשקלי והתחממתי בכובע של מתנחלת ובפיאה. ההשתלה התקיימה ב-2001 ועברה בקלות יחסית. בני המשפחה שוב ישנו לידי על הכורסה בבידוד ולא עזבו אותי לרגע. ושוב, איזה כיף, ארבע וחצי שנים של שקט עם ביקורת חודשית בשרות למיאלומה ואצל האחיות ב"טיפול יום" שעוזרות לכולם במסירות אין קץ. ניהלתי את חיי באופטימיות ונהייתי מהצטרפות ארבעה נכדים למשפחה - בונס אדיר. מפלס חצי הכוס המלאה התרומם עד לשלושת-רבעי... אבל המיאלומה היא שונאת-אופטימיות ידועה, ושוב הרימה ראש. לפיכך נשלף מהארסנל ה-וולקנייד שעזר לזמן קצר. עתה הארסנל די ריק אבל האופטימיות שלי מבטיחה לי שממש בימים אלה יושבים חוקרים ורופאים ומכינים מלאי חדש של תרופות. בימים אלה אני מרגישה טוב ו"נהנית" מהתרופה לנלידומיד (רוולימיד) שהורידה את המחלה בצורה דרמטית. אלא שלצער, חברי ועדת סל התרופות לא הכניסו את התרופה היקרה להחריד לסל ובזאת בעצם ויתרו עלי ועליכם. כישראלית אני יודעת שבחיים צריך להילחם, ואני עושה זאת בעזרת רופא עם נשמה - ד"ר הרדן כמובן, משפחה תומכת, חברים טובים ואופטימיות. אני מאמינה שאנחנו יכולים לשלוט בטיב ובאיכות חיינו ואפילו להאריך אותם, ונדמה לי שאני דוגמה די טובה לכך. תודה לאחיות ב"טיפול יום" שמטפלות בי כל השנים במסירות, לפקידות, לאנשי כוח העזר ולמתנדבות בבית החולים שיבא וכמובן לאנשי עמותת אמ"ן, שפעילותה היעילה חשובה לנו, החולים, עד מאוד. שוריק צבעון, שמקווה להישאר בחברתכם עוד שנים רבות.



**שרה צבעון**  
**בת 58**  
**נשואה לאבי,**  
**אם לאיתי הילה וערן,**  
**סבתא לעומר, עמית,**  
**רז ושחר**

נולדתי וגדלתי במושבה יבנאל שבגליל התחתון, דור שישי בארץ למקומי מטולה ויבנאל. חיי זרמו במסלול שגרתי - לימודים, סמינר, אוניברסיטה, נישואים, שלושה ילדים שמביאים הרבה נחת, עבודה בעסק עם בעלי, אבי, וטוילים בעולם - חיים מאושרים. בשנת 1995, תקפו אותי כאבי גב חזקים. לאחר סידרת בדיקות הגיעה רופאת המשפחה לאבחנה - סרטן. בדיקת מח עצם "נעימה" ואני מצטרפת לאמ"ן שנים לפני הקמתה... ההודעה נחרצת: יש לי MM - והכוונה לא לסוכריות... ההמטולוג שאליו הופניתי הסביר לי שאין טיפולים אחרים מלבד כימותרפיה, ואחריה לשבת ולחכות לקץ. לא אדם כבעלי, אבי, יקבל תשובה כזאת. הוא חיפש ובירר וחקר וכך הגענו אל פרופ' בן בסט שעודד אותנו ואמר לנו שיש דרכים נוספות לטיפול. כך החל ה"רומן" שלי בן 13 השנים עם הרופא האחראי על איסוף התאים וההשתלות בתל השומר, ד"ר יזהר הרדן. מילה חדשה ומשמעותית ביותר נכנסת לחיי - "ארסנל", כשהכוונה לתרופות ודרכי טיפול עתידיות שקיימות במלאי עבורי. בתחילת הדרך היה הארסנל שלי מלא עד להתפקע והתחלתי לרוקן אותו לאט אך בעקביות. בו-זמנית נוצרו בעולם תרופות חדשות שגם הן הצטרפו ל"ארסנל". קיבלתי כימותרפיה בכמויות וקורטיזון בשפע והשתלה עצמית בשנת 1996 שאחריה היו לי ארבע וחצי שנים שקטות עם ביקור חודשי בלבד בבית החולים לקבלת "ארדיה". בשאר ימי החודש הקפדתי לחיות את החיים במלואם - משפחה, טוילים, בילויים, חברים והרבה ברידג' בכל העולם. השתדלתי לשכוח את המיאלומה וגם די הצלחתי. האופטימיות שמוטבעת אצלי ב-DNA עזרה לי לאורך כל הדרך, אבל המיאלומה נדבקה אלי וסירבה להיעלם. הכאבים חזרו, הצלעות החלו להתפרק, והארסנל המשיך להתרוקן: הזרקתי לעצמי אינטרפרון וסחבתי אותו איתי בצידנית בקירור בכל העולם. אפילו בג'ונגלים של ברזיל תמיד מצאתי מקרר ואנשים טובים שדאגו ועזרו. בשלב הבא עברתי לתלידומיד. איזו תרופה! נשארתי לנצח עם נימול בידיים וברגליים. אז הוחלט על השתלה מתורם. גייסתי את אמונתי הגדולה בניסים ובבית החולים התייצבו אחותי ושני אחי, שקשרי עינים קרובים וחמים מאז ומתמיד, עברו בדיקת התאמה, והנס התרחש: למרות שאין קשר גנטי בין הורי, כל אחיי התאימו לי ב-100%, מצב נדיר ביותר. אחי הצעיר דורון נבחר, הוא הגיע מביתו בקליפורניה "למסע תענוגות"

## אסור לי - הנחיות לחולי מיאלומה נפוצה

### מאת ד"ר יזהר הרדן

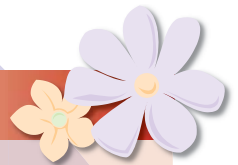
עלול לגרום לפגיעה כלייתית אצל חולי מיאלומה. צריך לנסות להימנע ככל האפשר משימוש בו. יש להבדיל בינו לבין חומר ניגוד שניתן בשתייה לפני ביצוע הבדיקה, שאין בו סיכון.

3. **עירוי דם:** חולי מיאלומה נפוצה, ובעיקר אלו שעברו השתלת מח עצם, אך לא רק הם, ונדקקים לעירוי דם, צריכים לקבל את הדם לאחר שעבר הקרנה. מתן דם לא מוקרן עלול לגרום לסיבוכים מסכני חיים.

4. **טיפול שיניים לחולים המטופלים בארדיה/זומרה:** לפני כל טיפול שיניים יש לידע את ההמטולוג המטפל ואת רופא השיניים, כדי להימנע מסיבוכים אפשריים מסוג אוסטאונקרוזיס של עצם הלסת.

במיאלומה נפוצה, כמו בכל מצב של מחלה, קיימות הוראות "עשה ו-אל-תעשה",

1. **NSAID - תרופות נוגדות דלקת שאינן סטרואידים:** תרופות נוגדות כאב ודלקת מקבוצת NSAID, עלולות לגרום לפגיעה בכליות אצל חולי מיאלומה נפוצה. בקבוצה זו תרופות כמו וולטרן, אטופן, ארקוקסיה ואחרות, היעילות מאוד לכאבי העצמות ששכיחים במיאלומה ולכן רופאים עלולים לרשום אותן לחולים. מומלץ מאוד לרשום את שמה של קבוצת תרופות זו (NSAID) ולהציג לרופא הרשם טיפול להורדת חום, לדלקת או לכאב, כדי להימנע משימוש בתרופות אלו.
2. **בדיקת CT:** חומר הניגוד שניתן בהזרקה בעת ביצוע בדיקת CT



## חדשות אמ"ן

- חברת סלג'ן, יצרנית התרופה לנלידומיד (המיוצגת בארץ על ידי חברת ניאופארם) החליטה לתרום את התרופה, לטיפול ללא תשלום, ל-30 חולים. ועדה מקצועית של חברי האיגוד הישראלי להמטולוגיה ועירויי דם בשיתוף עם רופא מומחה למיאלומה נפוצה, יקבעו את הקריטריונים לפיהם יוחלט מי יהיו החולים שיקבלו את הטיפול.
- תרופות מצילות חיים ומאריכות חיים למבוטחי קופת חולים מכבי (ובניהן הלנלידומיד):  
בהתאם לנאמר בפרסום בעתונות (בפברואר 2008) בהודעה חשובה לחברי "מגן כסף" - "מגן זהב":  
"הוחלט כי הוצאת התרופות הנ"ל מ"מגן זהב" תידחה ולא תיושם באופן מיידי לגבי מבוטחים שהצטרפו ל"מגן זהב" עד יום 31.12.07.  
מבוטחים אלו יהיו זכאים לקבל את התרופות על פי תנאי התכנית למשך השנתיים הקרובות (עד יום 31.12.09).  
עם זאת, מבוטחים שהצטרפו ל"מגן זהב" בתאריכים 31.12.07-15.6.07 ואשר נדרשים למצות תקופת המתנה של 24 חודשים טרם קבלת הזכות, יהיו זכאים לה מיד בתום תקופת המתנה שלהם ולמשך שנתיים".
- עמותת אמ"ן מברכת את פרופ' עופר שפילברג מהמרכז הרפואי ע"ש רבין, בהיכנסו לתפקידו החדש כיו"ר האיגוד הישראלי להמטולוגיה ועירויי דם, ומאחלת לו הצלחה בתפקידו.
- חוברות מידע לחולים במיאלומה נפוצה בשפה הערבית, יצאו לאור. ביצוע התרגום והפקה הושלמו תודות לתמיכתם של פרופ' בני גייגר ממכון וייצמן, גב' סוהא נאפאר ממכון וייצמן, ד"ר מוניר קוואזאז, מביר זית, וד"ר נאהל דעאס ופרופ' דינה בן-יהודה מהמרכז הרפואי הדסה עין-כרם. ללא עזרתם הנדיבה לא ניתן היה להוציא את החוברות לאור.  
אפשר לקבל את החוברות במחלקות ההמטולוגיות של בתי החולים.
- בשלושה באפריל התקיים בהרצליה המפגש השנתי השלישי של הפורום החינוכי להמטולוגיה אונקולוגית בהשתתפות מרצים בעלי שם מהארץ ומחו"ל. את האירוע ארגנו פרופ' אהרון פוליאק, פרופ' ג'יל לוגסי, פרופ' עופר שפילברג, יו"ר האיגוד הישראלי להמטולוגיה ועירויי דם. במושב שעסק במיאלומה נפוצה, נשא דברים פרופ' ח' סאן-מיגל, ראש המחלקה ההמטולוגית בבית החולים האוניברסיטאי של סלמנקה שבספרד וראש הקבוצה הספרדית למיאלומה נפוצה. הוא סקר בשיטתיות את האופציות הטיפוליות בעידן התרופות החדשניות הקיימות, בסוגי המיאלומה השונים ובגילים שונים. את המושב ניהלו פרופ' דינה בן יהודה מבית החולים הדסה עין כרם בירושלים וד"ר יזהר הרדן מבית החולים שיבא בתל השומר.
- מפגשי קבוצת התמיכה לבני משפחה ותומכים, מתקיימים מדי חודש בכפר סבא. המעוניינים להצטרף מוזמנים לפנות לפנינה ברטש: 052-8201769.
- מפגשי קבוצת התמיכה לחולים ובני משפחה באזור המרכז, מתקיימים מדי חודש בגבעתיים בבית האגודה למלחמה בסרטן ברח' רביבים 7 גבעתיים. המעוניינים להצטרף מוזמנים לפנות לעינת אברהמי 054-5965596.
- בחיפה התקיים מפגש רביעי של קבוצת התמיכה לחולי מיאלומה ולבני משפחותיהם. אל המפגש הוזמנה ד"ר עירית אביבי מבית החולים רמב"ם, שענתה בהחלט על שאלות החולים והתייחסה באריכות ובסבלנות לנושאים שהועלו על ידי המשתתפים. המפגשים מתקיימים אחת לחודש. המעוניינים להצטרף לקבוצה מוזמנים לפנות לנורמן בטלפון 054-4348499.
- חולים הנתקלים בבעיות או בקשיים מול המוסדות הרפואיים בנושא תרופות וטיפולים הקשורים במיאלומה, מוזמנים לפנות אל העמותה לקבלת ייעוץ. אפשר לפנות דרך אתר העמותה - info@amen.org.il או אל ציפי פרבר 052-3961210, או בפקס- 03-5047971.

## מאיר טל, מלים לזכרו



הפתוחה ובמקביל חיפש מקומות בהם יוכל להתנדב. עמותת אמ"ן הייתה אחד מתוך שלושה מקומות שבהם היה פעיל וזה שמשך את ליבו יותר מכולם, בגלל המטרה אך במיוחד בגלל אנשים הפעילים בעמותה. היה לו חשוב וטוב לפעול באמ"ן, כשותף וכחבר.

מסיפוריו של מאיר למדנו גם אנו, בני המשפחה, להעריך ולכבד את פעילות העמותה ואת חבריה. חשוב לנו לספר עד כמה הייתה משמעותית בשבילו ובשבילנו, ולחזק את ידיכם בפועלכם המבורך.

אנו בעמותת אמ"ן למדנו להכיר ולהוקירו למרות השקט וחוסר הרצון להתבלט שאפיינו אותו. תמיד אמר דברי טעם ותרם רבות לטובת העמותה וחבריו החולים באזור הצפון.

משפחת טל ועמותת אמ"ן מבכים את לכתו בטרם עת.

רצינו לספר על מאיר שלנו שהלך לעולמו ב- 10/2/2008, ועל קשריו האמיצים עם עמותת אמ"ן.

מאיר נולד בחיפה לפני 63 שנים, למד בבית-ספר הריאלי, היה חניך בצופים-וינג באקורדיאון. שרת בצבא ביחידת הקשר של גולני ועם השחרור עבר לירושלים ללמוד באוניברסיטה כלכלה ומדעי החברה לתואר ראשון ושני. בסיום הלימודים חזר עם שולה חברתו לקיבוצה, ניר-דוד, ואז באו חתונה, בן ראשון ואחריו, עם השנים, עוד שלוש בנות.

מאיר עבד במהלך השנים במקומות רבים ושונים זה מזה. הוא אהב שינויים, אהב לפתח ולהתפתח, לבנות, לחדש וליישם את החידושים. העבודה הייתה חלק מרכזי בחייו והוא הקפיד לעבוד במקומות שגרמו לו סיפוק והנאה.

מחלת המיאלומה התגלתה אצל מאיר בשנת 2001 כשהיא בשלב מתקדם יחסית. למרות זאת, ולמרות הטיפולים, הוא המשיך בשגרת חייו ועד לפני כשנה עבד, נסע וטייל בארץ ובחו"ל.

כשעבר לעבוד במשרה חלקית החל ללמוד פסיכולוגיה באוניברסיטה



אגודה  
למיאלומה  
נפוצה (ע"ר)

# הכנס השנתי של עמותת אמ"ן 21.5.2008 במכון ויצמן למדע ברחובות

## בתכנית:

- 17:00 התכנסות רישום וכיבוד
- 18:00 דברי פתיחה וברכות  
פרופ' דניאל זייפמן, נשיא מכון ויצמן למדע  
פרופ' עופר שפילברג - יו"ר האיגוד הישראלי להמטולוגיה ועירוויי דם  
הגב' פאולה אזולאי, יו"ר אמ"ן
- 18:30 פרופ' בני גייגר ודר' יזהר הרדן -  
"חידושים בחקר המיאלומה"
- 18:40 פרופ' פול ריצ'רדסון, מרכז דנה פרבר לחקר הסרטן, ארה"ב -  
"השתלבותן של תרופות חדשות בטיפול במיאלומה"
- 19:30 הפסקה וכיבוד
- 20:00 פאנל שאלות ותשובות
- 20:30 הופעה אומנותית - רוחמה רז
- 21:00 סיום משוער

יש להירשם מראש:  
אתר אמ"ן - info@amen.org.il  
בפקס 03-5047971  
טלפנית:  
ציפי - 052-3961210  
עינת - 054-5965596  
שלומית - 054-4348499  
מתי - 052-2587612  
פרטים נוספים לגבי הסעות  
בהרשמה  
הכניסה ללא תשלום.  
חניה מוסדרת חינם.

## מיאלומה נפוצה - כינוס מחקר במכון ויצמן למדע



### מאת ד"ר בני כץ

מטרת הכינוס שיערך במאי היא לפתח ולחזק את הדיאלוג המתרכז במחלת המיאלומה. בחלקו הראשון של הכינוס ידונו זוגות של מרצים - איש מדע ואיש רפואה - בנושאים שונים המאפיינים את מחלת

ב-21 במאי 2008 ייערך במכון ויצמן למדע ברחובות כינוס מחקר מדעי/רפואי בנושא: "מיאלומה נפוצה - מפגש בין מדע ורפואה". בשנים האחרונות נכנסו לשימוש תרופות חדשות לטיפול במיאלומה, שחלקן - כמו תלדומיד ו-וולקיייד - אף נכללו בסל התרופות. אך למרות ההרחבה והשיפור באפשרויות הטיפול במחלה עדיין רבה המלאכה.

המיאלומה. יידונו עמידות של תאים סרטניים לטיפולים, השתלות מח עצם, תהליכי מוות של תאי סרטן וכן מעורבות של גורמי מיקרו-סביבה בתהליכי התפתחות המיאלומה.

תרופות חדשות נוצרות בתהליך ארוך וממושך שתחילתו במחקר מדעי בסיסי, ועד שהן מוכנות לשימוש קליני עוברות לעתים שנים. מקורה של תרופת הוולקיייד, למשל, במחקר ביוכימי על תהליכי הבקרה של רמות חלבונים בתא שהחל עוד בשנות ה-70 של המאה ה-20 וזיכה את עורכיו, הפרופ' אהרון צ'חנבר והפרופ' אברהם הרשקו בפרס נובל לכימיה בשנת 2004.

בחלקו השני של הכינוס תתקיים הרצאה של פרופ' פאול ריצ'רדסון (מהמרכז הרפואי דנה-פרבר שבבוסטון, ארה"ב), ואחריה יתקיים דיון על בעיות פתוחות במיאלומה. עמותת אמ"ן מעורבת מאז הקמתה בקיום וטיפוח הקשרים שבין החוקרים לרופאים לקידום המחקר במיאלומה. בכינוס השנתי של העמותה, שיערך השנה גם הוא במכון ויצמן למדע, ישולבו כל הגורמים הפועלים להמשך מוצלח של המאבק במיאלומה - חוקרים, רופאים וכמובן ציבור החולים. אנו מקווים שהכינוס יוליד רעיונות חדשים ומקוריים וכן שיתופי פעולה נוספים בין המדענים לרופאים לקידום אפשרויות הטיפול והריפוי של המחלה.

המיאלומה, בדומה לרוב הגידולים הסרטניים, מפתחת עמידות לתרופות וטיפולים ובשל כך מתקשים הרופאים להשיג הפוגות במחלה, וכמובן ריפוי. לפיכך, יש צורך בפיתוח מתמיד של תרופות חדשות שיתבססו על עיכוב כמה שיותר מנגנונים בתאי המחלה. תהליכי פיתוח כאלה מחייבים קיום דיאלוג קבוע בין המדענים העוסקים בפענוח המנגנונים הבסיסיים השולטים בהתנהגות התאים לבין הרופאים המכירים היטב את המחלה, את תגובותיה לטיפולים שונים ואת השפעת התרופות על החולים.

### אתר העמותה : [www.amen.org.il](http://www.amen.org.il)

תרומות לעמותה ניתן להעביר ל:  
אמ"ן - אגודה למיאלומה נפוצה (ע"ר)  
בנק מרכנתיל-דיסקונט בע"מ  
בנק מס' 17 סניף 601, רח' אלנבי 103 ת"א, ח-ן 686891,  
מס' ח-ן חדש 1686897  
העמותה הוכרה כ"מוסד ציבורי" לעניין תרומות  
לפי סעיף 46 (א') לפקודת מס הכנסה

### המערכת:

עלון אמ"ן של עמותת חולי מיאלומה בישראל (ע"ר)  
ת.ד. 2020 סביון

מתי רביב פקס: 03-6498656  
גידי גלבוע פקס: 08-6238017  
עינת אברהמי פקס: 03-6740320  
שלומית נורמן פקס: 04-8344756