

FUNDACJA



pacjenci

Sprawozdanie z działalności za 2014 rok

Fundacja MY Pacjenci

czerwiec 2015 r.



NAZWA FUNDACJI, JEJ SIEDZIBA I ADRES, DATA WPISU W KRAJOWYM REJESTRZE SĄDOWYM I NUMER KRS-U WRAZ ZE STATYSTYCZNYM NUMEREM IDENTYFIKACYJNYM W SYSTEMIE REGON, DANE DOTYCZĄCE CZŁONKÓW ZARZĄDU FUNDACJI (IMIĘ I NAZWISKO WEDŁUG AKTUALNEGO WPISU W REJESTRZE SĄDOWYM I ADRES ZAMIESZKANIA) ORAZ OKREŚLENIE CELÓW STATUTOWYCH FUNDACJI

Fundacja My Pacjenci

ul. Łabędzia 61

04-806 Warszawa

Adres do korespondencji: jak wyżej

Email: info@mypacjenci.org

Data wpisu w KRS: 14.05.2012

Nr KRS: 0000420212

Nr REGON: 146134960

CZŁONKOWIE ZARZĄDU:

1. Ewa Iwona Borek – Prezes Zarządu
2. Jolanta Gruhn
3. Joanna Turkiewicz

CELE STATUTOWE:

Fundacja ustanowiona jest w celu prowadzenia działań na rzecz poprawy jakości, standardów i dostępności usług zdrowotnych w Polsce oraz edukacji i promocji zdrowia, a w szczególności:

1. Budowania świadomości społecznej na rzecz podejmowania decyzji w ochronie zdrowia w oparciu o dowody naukowej skuteczności i efektywności procedur terapeutycznych.
2. Promowania najlepszych rozwiązań, praktyk i standardów w ochronie zdrowia pochodzących z doświadczeń międzynarodowych lub lokalnych.
3. Wspierania i wskazywania rozwiązań systemowych w ochronie zdrowia, zapewniających polskim pacjentom dostęp do innowacyjnych terapii i opieki medycznej na europejskim poziomie oraz zgodnej z międzynarodowymi standardami.
4. Wspierania i wskazywania rozwiązań systemowych polegających na optymalizacji i racjonalizacji wykorzystania publicznych środków na ochronę zdrowia, w sposób zwiększający korzyści pacjentów.
5. Budowania platform porozumienia i współpracy pomiędzy różnymi sektorami (rządowym, samorządowym, biznesowym naukowym, pozarządowym itp.) działających na rzecz tworzenia nowoczesnego, sprawnego i wydolnego systemu ochrony zdrowia, poprawy jakości i dostępności opieki zdrowotnej oraz edukacji i promocji zdrowia w Polsce.
6. Budowanie współpracy i komunikacji pomiędzy pacjentami, rodzinami osób chorych, środowiskiem medycznym, świadczeniodawcami, ekspertami, administracją państwową, samorządami i mediami w celu tworzenia nowoczesnego, sprawnego i wydolnego systemu ochrony zdrowia, poprawy jakości i dostępności opieki zdrowotnej oraz edukacji i promocji zdrowia w Polsce.
7. Zwiększania partycypacji środowisk pacjenckich w Polsce w procesie podejmowania decyzji w ochronie zdrowia poprzez świadome korzystanie z praw pacjenta i praw obywatelskich.
8. Zwiększania aktywności społeczności lokalnych w obszarze poprawy jakości, standardów i dostępności usług zdrowotnych w Polsce oraz edukacji i promocji zdrowia.

ZASADY, FORMY I ZAKRES DZIAŁALNOŚCI STATUTOWEJ Z PODANIEM REALIZACJI CELÓW STATUTOWYCH, A TAKŻE OPIS GŁÓWNYCH ZDARZEŃ PRAWNYCH W JEJ DZIAŁALNOŚCI O SKUTKACH FINANSOWYCH.

W ROKU 2014 FUNDACJA REALIZOWAŁA NASTĘPUJĄCE PROJEKTY:

1. „Promocja konsultacji społecznych w zakresie ochrony zdrowia” – **Pacjenci decydują**, projekt współfinansowany przez Szwajcarię w ramach szwajcarskiego programu współpracy nowymi krajami członkowskimi Unii Europejskiej. Projekt ten Fundacja MY Pacjenci realizowała w partnerstwie z Fundacją Urszuli Jaworskiej w latach 2013 i 2014. Jego celem było przygotowanie wybranych organizacji pacjenckich do udziału w procesie konsultacji społecznych. Działania projektowe doprowadziły do stworzenia profesjonalnej grupy obywateli, przygotowanej do udziału w konsultacjach społecznych z zakresu ochrony zdrowia. W ramach projektu zostały przeprowadzone szkolenia z zakresu partycypacji w procesie podejmowania decyzji i warsztaty dotyczące konkretnych aktualnych konsultacji społecznych. Projekt obejmował także wsparcie merytoryczne i prawne indywidualnych potrzeb organizacji pacjenckich z zakresu konsultacji społecznych. Organizacje pacjenckie objęte projektem potrafią po jego zakończeniu na bieżąco monitorować, analizować i komentować działania legislacyjne i decyzyjne w obszarze ochrony zdrowia.

Projekt był realizowany od 1 października 2013 do 31 lipca 2014 r. W projekcie wzięło udział 20 organizacji pacjenckich. Udział w szkoleniach, warsztatach i wsparcie eksperckie udzielane w ramach projektu były dla organizacji pacjenckich bezpłatne. W wyniku projektu powstały 3 raporty z konsultacji społecznych – dotyczące dyrektywy transgranicznej, pakietu kolejkowego oraz ustawy refundacyjnej. Raporty są dostępne na stronie www.pacjencidecyduja.pl.

Harmonogram projektu:

1. 4 szkolenia z zakresu konsultacji społecznych (listopad 2013 - marzec 2014)
2. 2 warsztaty (marzec - maj 2014)
3. stworzenie strony internetowej projektu (październik - grudzień 2013)
4. wsparcie eksperckie konsultacji społecznych (październik 2013 - lipiec 2014)

Projekt został zakończony w lipcu 2014 oraz ostatecznie sprawdzony i rozliczony przez operatora grantu w styczniu 2015.

2. Projekt **Pacjenci Decydują** rozpoczęty w 2013 z grantu szwajcarskiego, był kontynuowany od września 2014 w ramach grantu z Fundacji Batorego z funduszy EOG. Uległo rozszerzeniu grono partnerów projektu a także jego zasięg i charakter. Kontynuacja obejmuje realizację 20 spotkań organizowanych w 6ciu dużych miastach w Polsce. Fundacja MY Pacjenci kontynuuje projekt w partnerstwie z

Fundacją Urszuli Jaworskiej, Fundacją Aktywnych Pacjentów ARGUS, Innopharm Centrum Informacji o Leku oraz Fabryką Komunikacji Społecznej.

Projekt „Pacjenci Decydują! Konsultacje społeczne w ochronie zdrowia”, w którym udział biorą organizacje pacjenckie, pacjenci niezrzeszeni oraz przedstawiciele Ministerstwa Zdrowia, dotyczy promocji konsultacji społecznych w ochronie zdrowia. Projekt polega na edukacji pacjentów oraz nauczaniu ich pokonywania barier partycypacji w konsultacjach społecznych i aktywnego udziału w procesie podejmowania decyzji. Zakłada się, iż pacjenci, którzy raz wzięli udział w konsultacjach społecznych i zobaczyli, jaki wpływ mają one na kształtowanie prawa, będą to kontynuować w przypadku kolejnych inicjatyw legislacyjnych. Projekt zakłada m.in. identyfikację nowych grup pacjenckich, warsztaty z zakresu konsultacji społecznych z udziałem organizacji pacjenckich i przedstawicieli resortu zdrowia, przeprowadzenie konsultacji społecznych, opracowanie raportów z konsultacji oraz przeprowadzenie kampanii społecznej promującej partycypację obywateli.

Projekt będzie realizowany od 1 września 2014 do 31 sierpnia 2015 r. W projekcie weźmie udział blisko 300 przedstawicieli organizacji pacjenckich. Udział w szkoleniach, warsztatach i wsparcie eksperckie udzielane w ramach projektu są dla organizacji pacjenckich bezpłatne. Przedstawiciele organizacji z poza Warszawy czy innych miast, w których będą się odbywać szkolenia, mają zagwarantowany zwrot kosztów podróży oraz noclegu.

Harmonogram projektu

1. Szkolenie dla 40 liderów (1 spotkanie x 2 dni) z zakresu partycypacji i konsultacji społecznych z udziałem przedstawicieli resortu zdrowia (listopad 2014).
2. Organizacja 10 szkoleń dla grup pacjenckich, pacjentów niezrzeszonych i obywateli w wybranych miastach polskich z zakresu partycypacji i konsultacji społecznych. (styczeń-marzec 2015).
3. Organizacja 10 warsztatów w wybranych miastach dla grup pacjenckich, pacjentów niezrzeszonych i obywateli, poświęconych konsultacjom społecznym konkretnej bieżącej inicjatywy ustawodawczej Ministerstwa Zdrowia, zebranie ankiet konsultacji społecznych od uczestników warsztatów (kwiecień-maj 2015).
4. Organizacja kampanii społecznej w mediach promującej partycypację i udział pacjentów i obywateli w konsultacjach społecznych inicjatyw ustawodawczych dotyczących zdrowia (marzec – czerwiec 2015).
6. Organizacja konferencji prasowej prezentującej wyniki i efekt projektu pod postacią raportu z konsultacji społecznych (czerwiec 2015).
7. Działania związane z upowszechnieniem rezultatów projektu: raportu z konsultacji społecznych (lipiec – sierpień 2015).

Projekt jest finansowany z Funduszy EOG w ramach programu Obywatele dla Demokracji (www.ngofund.org.pl/).

3. Fundacja od kwietnia 2014 do grudnia 2014 realizowała projekt **Rodzice dla Zdrowia** we współpracy z Fundacją Nutricia. Według badań przeprowadzonych przez NFZ w 2013 roku odbywa się zaledwie 1/3 wizyt profilaktycznych z dziećmi zdrowymi. Oznacza to, że spora grupa dzieci pozostaje poza nadzorem publicznej służby zdrowia. Projekt Rodzice dla Zdrowia ma na celu ustalenie dlaczego tak się dzieje i jak można temu zaradzić. Wydaje się, że powinna ulec poprawie jakość opieki sprawowanej nad dziećmi zdrowymi w poradniach POZ.

CEL PROJEKTU - Poprawa jakości profilaktycznej opieki pediatrycznej nad dziećmi w wieku 0-5 lat w POZ.

Opracowanie z ekspertami, lekarzami, dietetykami, pielęgniarkami i w konsultacji z rodzicami standardów profilaktycznej opieki pediatrycznej nad dziećmi w wieku 0-5 lat, by mali pacjenci mieli zapewniony rozwój pod okiem fachowego zespołu, nadzorującego stan dziecka nie tylko w trakcie choroby, ale także pod kątem profilaktycznym. Ważnym aspektem profilaktyki zdrowotnej jest również żywienie dzieci, w tym wyrobienie i utrwalenie odpowiednich nawyków żywieniowych.

Chcemy, by lekarz i jego zespół stali się partnerem dla rodzica pragnącego zapewnić swojemu dziecku zdrowie i odpowiedni rozwój.

JAKIE PODJĘLIŚMY DZIAŁANIA?

1. Organizowanie szkoleń dla autorów blogów parentingowych w dziedzinach praw pacjenta, zdrowia i żywienia dziecka, by mogli stać się dla internautów źródłem przekazującym czytelnikom poza własnymi doświadczeniami również rzetelną wiedzę ekspercką.
2. Stworzenie portalu internetowego z bazą podstawowych porad medycznych i żywieniowych dla rodziców, udostępnionych nam z godnych zaufania źródeł.
3. Zainicjowanie mapy dobrych praktyk pediatrycznych w Polsce polecanych przez rodziców.
4. Przeprowadzenie badania kwestionariuszowego, które miało na celu zebranie doświadczeń i opinii o profilaktycznej opiece medycznej zapewnianej dzieciom w POZ

5. Zorganizowanie debaty w październiku 2014 w gronie lekarzy, pielęgniarek, rodziców, dietetyków i administracji publicznej, w trakcie której eksperci i rodzice podzielili się opiniami dotyczącymi opieki medycznej oraz zostały podsumowane wyniki badania kwestionariuszowego.

6. Zorganizowanie konferencji prasowej pt. „Profilaktyka dziecięca. Jak zapewnić zdrowie naszym dzieciom?“, tematem której była poprawa jakości, dostępności, organizacji i finansowania opieki profilaktycznej nad najmłodszymi dziećmi. W trakcie konferencji w grudniu 2014 po raz pierwszy zaprezentowano wyniki badania opinii rodziców na temat jakości i dostępności opieki profilaktycznej nad dziećmi do 5 roku życia oraz wyniki analizy organizacji i finansowania opieki profilaktycznej. Raporty dostępne pod linkiem <http://mypacjenci.org/raporty1.html>.

FUNDACJA PROWADZIŁA RÓWNIEŻ LICZNE DZIAŁANIA, KTÓRE NIE MIAŁY WPŁYWU NA WYNIK FINANSOWY:

1. Fundacja realizowała zadania statutowe rozwoju organizacji pacjenckich poprzez organizację szkoleń z zakresu partycypacji i empowerment pacjentów, przygotowywanie raportów i opracowań z tego zakresu oraz szkolenia dla lekarzy z zakresu rozmięwania potrzeb pacjentów i lepszej komunikacji lekarz - pacjent. Zadania te realizowała we współpracy z portalem znanylekarz.pl w formie webinarów oraz szkoleń dla Naczelnej Izby Lekarskiej. Dla Fundacji Alivia przygotowaliśmy kwestionariusze oceny jakości opieki onkologicznej w poradniach specjalistycznych, ośrodkach diagnostycznych oraz szpitalach dla potrzeb projektu Onkomapa, którego fundacja była partnerem.

2. Fundacja prowadziła i prowadzi blog ekspercki (pacjenci.blogspot.com), na którym komentowane są bieżące wydarzenia w ochronie zdrowia. Blog prowadzą pracownicy Fundacji a także zamieszczane są na nim wpisy pacjentów. Wpisy (tzw. posty) z bloga są zamieszczane w mediach branżowych tj. Medexpress, Rynek Zdrowia czy Kurier Medycyny Praktycznej. Z wpisów na blogu Fundacji korzystają także portale znanylekarz.pl, rankinglekarzy.pl czy tacyjakja.pl. W 2014 Fundacja zamieściła na blogu 15 oryginalnych wpisów. Tematyka dotyczyła dyrektywy transgranicznej, ustawy refundacyjnej, pakietu kolejkowego oraz problemów kolejek do specjalistów i dopłat Pacjentów do świadczeń i leków. Blog Fundacji spełnia coraz większą opiniotwórczą rolę w zakresie ochrony zdrowia w Polsce.

3. Fundacja współpracowała z Naczelną Izbą Lekarską w zakresie opracowania Poradnika Pacjenta dotyczącego poruszania się w systemie ochrony zdrowia. Poradnik został przygotowany merytorycznie do dalszych prac wydawniczych. W ramach współpracy z NIL

przedstawiciele Fundacji prowadzili szkolenia dla lekarzy z zakresu budowania wizerunku lekarza w Internecie i radzenia sobie z opiniami pacjentów.

4. Fundacja zainicjowała powstanie grupy do spraw zdrowia przy Ogólnopolskiej Federacji Organizacji Pozarządowych (OFOP) we współpracy z Fundacją Urszuli Jaworskiej – powstała strategia, statut i plan działania grupy. Dołączyły do grupy organizacje działające na rzecz Pacjentów zrzeszone w OFOP i spoza OFOP. Grupa nawiązała dialog z Ministerstwem Zdrowia w sprawach dotyczących chorób rzadkich, dyrektywy transgranicznej, praw osób niepełnosprawnych, konsultacji społecznych w ochronie zdrowia.

5. Fundacja udzielała eksperckich komentarzy mediom zarówno branżowym jak i ogólnym. Eksperti Fundacji pisali na łamach czasopism, występowali w radiu i telewizji a także w mediach internetowych. Na stronie Fundacji znajduje się ponad 100 materiałów prasowych Fundacji, które powstały w 2014 roku. Fundacja przygotowała, opublikowała i rozpowszechniła informację prasową dotyczącą projektu Pacjenci Decydują, Rodzice dla Zdrowia. Ewa Borek została włączona do grupy ekspertów z zakresu systemu ochrony zdrowia skupionych w projekcie znaneekspertki.pl

6. Fundacja kontynuowała współpracę z ośrodkiem Think Thank, brała udział w spotkaniach i panelach dyskusyjnych organizowanych przez TT dotyczących trendów w ochronie zdrowia oraz problemu starzenia się społeczeństwa. Nawiązała współpracę w zakresie publikowania tekstów w magazynie Think Tank.

7. Fundacja składała wnioski w licznych konkursach o dofinansowanie (Ministerstwo Zdrowia, Fundusz Inicjatyw Obywatelskich, Fundusze norweskie, ASOS). Otrzymała grant z Funduszy EOG w ramach programu Obywatele dla Demokracji na kontynuację projektu *Pacjenci Decydują* dotyczący konsultacji społecznych w ochronie zdrowia.

8. Przedstawiciele Fundacji uczestniczyli w konferencjach i kongresach w Polsce i zagranicą.

- Kongres EUPATI Patients Academy w Warszawie
- kongres ECRIN/ECRAN w maju 2014 w Luksemburgu
- Kongres Zdrowia Publicznego który był organizowany przez Instytut Ochrony Zdrowia, Warszawski Uniwersytet Medyczny, Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego i Główny Inspektorat Sanitarny
- Spotkanie robocze w Amsterdamie zorganizowane przez ENGAGe European Network of Gynaecological Cancer Advocacy Groups czyli Europejską Sieć Organizacji Pacjenckich Nowotworów Ginekologicznych
- Spotkanie Advisory Board for Patients Leaders Academy w Londynie

9. Eksperti Fundacji wygłosili wykłady podczas następujących konferencji:

- na temat partycypacji pacjentów podczas sesji pacjenckiej OFIP we wrześniu 2014,
- na temat wzrostu znaczenia pacjentów na międzynarodowej konferencji menagerów ochrony zdrowia w październiku 2014 w Pradze,
- na temat: **Kampanie społeczne w ochronie zdrowia – skuteczność, etyczność, zmiana społeczna** podczas konferencji „**Spoleczne i etyczne wymiary przemian. Biznes, media, nauka, polityka**” 8.05.2014 r. w Rzeszowie, organizator: Uniwersytet Rzeszowski, Instytut Socjologii,
- na temat: **Wyzwania edukacji pacjentów na przykładzie projektu „Promocja konsultacji społecznych w ochronie zdrowia”** podczas „**III Interdyscyplinarnej konferencji naukowej ZARZĄDZANIE ZASOBAMI LUDZKIMI WYZWANIEM DLA EDUKACJI DOROSŁYCH**” 4.06.2014 r. w Toruniu, organizator: Uniwersytet Mikołaja Kopernika, Wydział Nauk Pedagogicznych, Wydział Nauk Ekonomicznych i Zarządzania, Instytut Filozofii, Instytut Historii,
- na temat: **Wykorzystanie nowych mediów w konsultacjach społecznych w ochronie zdrowia** podczas „**Ogólnopolskiej konferencji naukowej NOWE TECHNOLOGIE MEDYCZNE A STANDARDOWA OPIEKA ZDROWOTNA**” 5-6.06.2014 r. w Lublinie, organizator: Uniwersytet Medyczny w Lublinie, Zakład Etyki i filozofii człowieka; Interdyscyplinarne Centrum Etyki Uniwersytetu Jagiellońskiego oraz Polskie Towarzystwo Bioetyczne,
- na temat: **Pomiar społecznego zaangażowania przedsiębiorstw farmaceutycznych** podczas konferencji **International Conference on Management, Banking and Finance** 12-13.06.2014 w Warszawie, organizator: Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania,
- na temat: **Women as a Target Group of Social Campaigns in Health** podczas konferencji „**12th Annual International Conference on Management & Marketing**” 30.06-3.07.2014 r. w Atenach, organizator: Athens Institute for Education and Research, Business and Law Research Division, Research Units of Management and Marketing

10. Eksperti Fundacji napisali i opublikowali następujące publikacje naukowe, m.in.:

Partycypacja pacjentów w procesie podejmowania decyzji w ochronie zdrowia w Polsce, E. Borek, A. Chwiałkowska, *Jurnal of Health Sciences*, nr 04(01), 2014, str. 289-296.

The paradox of public participation in the healthcare in Poland – What citizens want, and what they think, K. Kolasa, J. Dohnalik, E. Borek, M. Siemiątkowski, C. Ścibiorski, "Health Policy", październik 2014.

Oddajmy zdrowie w ręce obywateli, E. Borek, K. Kolasa, magazyn ThinkTank, wiosna 2014.

J. Turkiewicz, A. Chwiałkowska, **Blogerzy jako liderzy opinii – badanie blogów kulinarnych**, [w:] „Marketing i rynek”, 2014.

11. Fundacja nawiązała współpracę z następującymi partnerami: Naczelna Izba Lekarska, portal Znany Lekarz, Fundacja Nutricia, Ogólnopolska Federacja Organizacji Pozarządowych, Centrum Informacji o Leku, Think Tank, Fundacja Alivia, Polskim Towarzystwem Programów Zdrowotnych, Laboratorium Partycypacji Stocznia, portal tacyjakja.pl, Instytutem Fundraisingu.

12. Działania fundraisera

Do zadań fundraisera należy poszerzenie grona potencjalnych partnerów, pozyskanie środków na działalność fundacji oraz zwiększenie świadomości działań i projektów Fundacji MY Pacjenci. W tym celu opracowano bazę potencjalnych klientów i partnerów, stworzono prezentacje ogólne i szczegółowe projektów analitycznych Fundacji. Odkonano wiele spotkań i nawiązano kontakty z organizacjami działającymi w obszarze ochrony zdrowia, oraz administracją państwową w tym z Ministerstwem Zdrowia oraz Doradcą Prezydenta RP. Fundriser brał udział w konferencjach i kongresach na których pozyskiwano kontakty i promowano na spotkaniach indywidualnych działalność Fundacji. Działania fundraisera doprowadziły do pozyskania islandzkiego partnera do planowanego projektu w zakresie onkologii.

Kolejnym zadaniem było utrzymanie i rozwinięcie współpracy z kluczowymi partnerami. Fundriser brał udział w opracowaniu merytorycznym strategii działań na 2015 dla obecnego partnera.

13. Rozwój zasobów internetowych Fundacji

W 2014 roku do zasobów internetowych dodano stronę rodzicedlazdrowia.pl, mającą stanowić bazę wiedzy dla obecnych i przyszłych rodziców, stanowiącą wiarygodne i sprawdzone źródło informacji związanych ze zdrowiem dziecka.

Dokonano rozwoju strony internetowej mypacjenci.org, bloga Fundacji pacjenci.blogspot.com, strony Fundacji na portalu społecznościowym facebook.com/FundacjaMyPacjenci.

14. Do zespołu współpracowników Fundacji dołączyły następujące osoby: ekspert w zakresie zarządzania projektami, fundriser, ekspert ds. PR, prawnik, grafik. Fundacja zaczęła współpracę z biurem księgowym Alastir. Fundacja zatrudniła asystentkę zarządu na pół etatu.

INFORMACJE O PROWADZONEJ DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ WEDŁUG WPISU DO REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

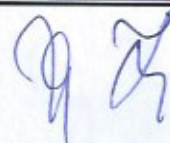
Nie dotyczy.

ODPISY UCHWAŁ ZARZĄDU FUNDACJI

W roku 2014 Zarząd Fundacji podjął następujące uchwały:

Uchwała nr 1/2014 o przyjęciu sprawozdania finansowego za rok 2014, z dnia 17.05.2014

Uchwała 2/2014 (dot. zwrotu kosztów podróży) z 16 grudnia 2014



INFORMACJE O WYSOKOŚCI UZYSKANYCH PRZYCHODÓW, Z WYODRĘBNIENIEM ICH ŹRÓDEŁ (NP. SPADEK, ZAPIS, DAROWIZNA, ŚRODKI POCHODZĄCE ZE ŹRÓDEŁ PUBLICZNYCH, W TYM Z BUDŻETU PAŃSTWA I BUDŻETU GMINY), ODPŁATNYCH ŚWIADCZEŃ REALIZOWANYCH PRZEZ FUNDACJĘ W RAMACH CELÓW STATUTOWYCH Z UWZGLĘDNIENIEM KOSZTÓW TYCH ŚWIADCZEŃ; JEŻELI PROWADZONO DZIAŁALNOŚĆ GOSPODARCZĄ, WYNIK FINANSOWY TEJ DZIAŁALNOŚCI ORAZ PROCENTOWY STOSUNEK PRZYCHODU OSIĄGNIĘTEGO Z DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ DO PRZYCHODU OSIĄGNIĘTEGO Z POZOSTAŁYCH ŹRÓDEŁ.

Przychody roku 2014 działalności statutowej w wysokości 418 782,05, w tym:

- Grant szwajcarski – 62 112,00
- Grant norweski – 79 115,27
- Grant Rodzice dla Zdrowia – 228 682,94
- Szkolenia NIL – 5 926,84
- Webinary Znany Lekarz – 16 800,-
- Raporty – 9 600,-
- Pozostałe 16 545,-

Przychody z działalności statutowej dodatkowo uzupełniła darowizna od osoby prawnej w kwocie 11 900,-.

Fundacja nie prowadziła działalności gospodarczej w 2014 roku.

INFORMACJE O PONIESIONYCH KOSZTACH:

a) na realizację działalności statutowej statutowej:

422 012,08

b) na administrację (czynsze, opłaty telefoniczne, pocztowe itp.)

14 899,21

c) na działalność gospodarczą

Nie dotyczy.

d) pozostałe koszty operacyjne

1,12 zł.

DANE O:

- a) **liczbie osób zatrudnionych w fundacji z podziałem według zajmowanych stanowisk i z wyodrębnieniem osób zatrudnionych wyłącznie w działalności gospodarczej;**

Fundacja w roku 2014 zatrudniała jedną osobę na umowę o pracę do obsługi administracyjnej i działań statutowych.

Fundacja w roku 2014 zawarła umowy cywilno-prawne z 34 osobami.

- b) **łącznie kwocie wynagrodzeń wypłaconych przez fundację z podziałem na wynagrodzenia, nagrody, premie i inne świadczenia, z wyodrębnieniem całości tych wynagrodzeń osób zatrudnionych wyłącznie w działalności gospodarczej;**

Fundacja w roku 2014 wypłaciła wynagrodzenie w tytułu umowy o pracę w łącznej wysokości 4376,88 brutto, w tym 500,- premii.

- c) **wysokości rocznego lub przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia wypłaconego łącznie członkom zarządu i innym organów fundacji oraz osobom kierującym wyłącznie działalnością gospodarczą z podziałem na wynagrodzenia, nagrody, premie i inne świadczenia;**

Zarząd nie otrzymał wynagrodzenia za pełnioną funkcję.

- d) **wydatkach na wynagrodzenia z umów zlecenia;**

Fundacja zawierała umowy cywilno-prawne (umowy o dzieło oraz umowy zlecenie). Kwota wypłat z tego tytułu wyniosła łącznie 279 810,84 zł. Wszystkie umowy dotyczyły realizacji zadań statutowych.

- e) **udzielonych przez fundację pożyczkach pieniężnych, z podziałem według ich wysokości, ze wskazaniem pożyczkobiorców i warunków przyznania pożyczek oraz z podaniem podstawy statutowej udzielania takich pożyczek;**

Fundacja nie udzielała pożyczek.

- f) **kwotach ulokowanych na rachunkach bankowych ze wskazaniem banku;**

Bank Citi Handlowy stan środków na koniec 2014 wyniósł 284,58 PLN.

Stan środków na koniec 2014 na wydzielonym subkoncie projektu norweskiego wyniósł 2058,94 PLN.

- g) wartości nabytych obligacji oraz wielkości objętych udziałów lub nabytych akcji w spółkach prawa handlowego ze wskazaniem tych spółek;

Nie wystąpiły.

- h) nabytych nieruchomości, ich przeznaczeniu oraz wysokości kwot wydatkowanych na to nabycie;

Fundacja nie posiada nieruchomości.

- i) nabytych pozostałych środkach trwałych;

Zakupiono komputer – laptop LENOVO za kwotę 3 990 PLN.

- j) wartości aktywów i zobowiązań fundacji ujętych we właściwych sprawozdaniach finansowych sporządzanych dla celów statystycznych.

Suma aktywów obrotowych wynosi 22 549,83 PLN.

Zobowiązania na koniec roku wynoszą 12 452,95 PLN.

DANE O DZIAŁALNOŚCI ZLECONEJ FUNDACJI PRZEZ PODMIOTY PAŃSTWOWE I SAMORZĄDOWE (USŁUGI, PAŃSTWOWE ZADANIA ZLECONE I ZAMÓWIENIA PUBLICZNE) ORAZ O WYNIKU FINANSOWYM TEJ DZIAŁALNOŚCI

Nie wystąpiły.

INFORMACJE O ROZLICZENIACH FUNDACJI Z TYTUŁU CIĄŻĄCYCH ZOBOWIĄZAŃ PODATKOWYCH, A TAKŻE INFORMACJĘ W SPRAWIE SKŁADANYCH DEKLARACJI PODATKOWYCH

Podatek dochodowy PIT-4 wynikający z deklaracji PIT-4R za rok 2014 wyniósł 25 729,- zł.

Podatek dochodowy PIT-8A wynikający z deklaracji PIT-8AR za rok 2014 wyniósł 22,- zł.

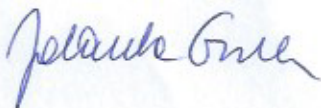
W roku 2014 podatek dochodowy od osób prawnych wyniósł 62,- zł.

W roku 2014 Fundacja została zarejestrowana jako podatnik VAT czynny z uwagi na fakt, że został przekroczony limit obrotów uprawniający do zwolnienia podmiotowego. Podatek VAT podlegający wpłacie do Urzędu Skarbowego wynikający z deklaracji VAT-7 za okres lipiec-grudzień 2014 wyniósł 28 522,- zł.

W roku 2014 w Fundacji była przeprowadzona kontrola merytoryczno – finansowa operatora grantu szwajcarskiego – firmy Ecorys projektu szwajcarskiego. Kontrola zakończyła się pozytywną opinią dotyczącą realizacji projektu.

Ewa Borek,

Prezes Zarządu



Joanna Turkiewicz

Członek Zarządu

F U N D A C J A



p a c j e n c i

**FUNDACJA
MY PACJENCI**

www.mypacjenci.org

info@mypacjenci.org

Tel./fax +48 22 6155710