



# **Sprawozdanie merytoryczne**

INSTYTUT PRAW PACJENTA I EDUKACJI ZDROWOTNEJ

**2017 rok**

**INFORMACJE NA TEMAT**  
**INSTYTUTU PRAW PACJENTA I EDUKACJI ZDROWOTNEJ (IPPEZ)**

**1. Informacje ogólne:**

**Adres:**

00-672 Warszawa,  
ul. Piękna 62a I. 8,                      Dzielnica                      Mokotów,                      woj.                      Mazowieckie;  
tel./fax: (22) 628 08 63; 516 150 164  
e-mail: [kontakt@prawapacienta.eu](mailto:kontakt@prawapacienta.eu)  
Strona www: [www.ippez.pl](http://www.ippez.pl)

**Adres korespondencyjny:**

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej  
ul. Piękna 62a I. 8  
00-672 Warszawa,

**Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym:** 4.11.2004 r.

**Numer KRS:** 0000220999

**REGON:** 140011587

**NIP:** 521 333 5187

**Forma prawna:** fundacja

Nazwa banku i numer rachunku: BANK PEKAO S.A. III Oddz. Warszawa 32 1240 1040 1111  
0010 05226 8248

**2. Dane osób wchodzących w skład Zarządu:**

<i>Imię i nazwisko</i>	<i>Funkcja</i>
Arkadiusz Nowak	Prezes Zarządu
Magdalena Bojarska	Członek Zarządu
Igor Grzesiak	Członek Zarządu

**3. Cel działalności IPPEiZ**

Fundacja ustanowiona jest w celu upowszechniania tematów związanych z ochroną zdrowia, a w szczególności:

1. Upowszechniania wśród społeczeństwa praw pacjentów i sposobów ich egzekucji.
2. Wspierania działań mających na celu poprawę przestrzegania praw pacjentów.
3. Propagowania działań mających na celu poprawę stanu zdrowia społeczeństwa i postaw prozdrowotnych.
4. Wypracowywania i wspierania rozwiązań systemowych mających na celu dobro pacjenta, w tym racjonalne wykorzystywanie funduszy i składek przeznaczonych na ochronę zdrowia.

**4. Zakres działalności statutowej**

Dla realizacji swoich celów Fundacja podejmuje następujące działania:

1. Inicjowanie, wspomaganie i prowadzenie kampanii społecznych i edukacyjnych mających na celu poprawę stanu wiedzy na temat praw pacjenta i postaw prozdrowotnych.
2. Organizowanie i prowadzenie szkoleń, debat, warsztatów, konferencji oraz innych imprez związanych z problematyką ochrony zdrowia.
3. Wspieranie i aktywizacja środowisk działających na rzecz pacjentów.
4. Kształcenie oraz podnoszenie wiedzy i świadomości obywatelskiej w obszarze praw pacjentów i polityki zdrowotnej państwa.
5. Prowadzenie studiów i badań dotyczących tematyki związanej z prawami pacjenta i edukacją zdrowotną.
6. Współpraca z organami państwowymi, samorządowymi, organizacjami pozarządowymi i branżowymi, w szczególności z organizacjami zrzeszającymi pacjentów, w zakresie praw pacjentów i edukacji zdrowotnej.
7. Rozwijanie współpracy międzynarodowej w obszarze praw pacjentów i edukacji zdrowotnej.
8. Działalność na rzecz budowy rozwiązań z zakresu tworzenia i respektowania praw pacjentów w Polsce.
9. Propagowanie działalności Fundacji i współpraca ze środkami masowego przekazu.
10. Poradnictwo prawno-organizacyjne i merytoryczne dla pacjentów i ich opiekunów.
11. Tworzenie raportów, analiz, opracowań.
12. Prowadzenie działalności wydawniczej.
13. Inne formy działalności edukacyjnej.

Fundacja nie prowadzi działalności gospodarczej. Fundacja cały dochód przeznaczna na działalność statutową.

Działalność Fundacji opiera się na pracy społecznej osób wspierających działalność Fundacji i pracy osób zatrudnionych przez Fundację.

## DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA W 2017 R.

### KOALICJA NA RZECZ WALKI Z CUKRZYCĄ

Koalicja Na Rzecz Walki Z Cukrzycą jest projektem powołanym w kwietniu 2009 roku z inicjatywy Instytutu Praw Pacjenta I Edukacji Zdrowotnej i ks. dr Arkadiusza Nowaka w celu edukacji oraz zwiększenia świadomości społecznej dotyczącej cukrzycy w Polsce.

Koalicja reprezentuje największe polskie organizacje podejmujące pracę na rzecz osób chorych na cukrzycę: Polskie Towarzystwo Diabetologiczne, Polską Federację Edukacji w Diabetologii, Polskie Stowarzyszenie Diabetyków, Dziennikarski Klub Promocji Zdrowia, Ogólnopolską Federację Organizacji Pomocy Dzieciom i Młodzieży Chorym na Cukrzycę, Fundacja Cukierkowo, Towarzystwo Pomocy Dzieciom i Młodzieży z Cukrzycą. Koalicję wspierają także miesięcznik „Diabetyk” oraz portal [www.mojacukrzyca.org](http://www.mojacukrzyca.org).

Intencją koalicjantów jest, aby poprzez zakrojone na szeroką skalę działania edukacyjne w ramach prowadzonych kampanii społeczno-edukacyjnych aktywnie wpływać na zwiększanie świadomości społecznej w zakresie cukrzycy, zmienić upraszczające podejście do choroby, a także uświadomić jej interdyscyplinarny charakter i współzależność z prowadzonym stylem życia.

### KAMPANIA „ŚCIGAMY SIĘ Z CUKRZYCĄ”

W czerwcu i na początku lipca 2017 r. w czterech ministerstwach: Ministerstwie Zdrowia, Ministerstwie Finansów, Ministerstwie Rozwoju oraz Ministerstwie Sportu i Turystyki przeprowadzono działania edukacyjne dotyczące cukrzycy wśród pracowników administracji publicznej. Akcję zrealizowała Koalicja na Rzecz Walki z Cukrzycą w ramach kampanii „Ścigamy się z cukrzycą”.

Akcja badania cukru we krwi cieszyła się ogromnym zainteresowaniem. Łącznie przebadanych zostało 1700 pracowników administracji publicznej. W Ministerstwie Zdrowia oraz w Ministerstwie Sportu i Turystyki poziom cukru zmierzyła sobie ponad połowa pracowników. Z kolei najwięcej osób, bo prawie 700 – zgłosiło się na badania w Ministerstwie Rozwoju.

W Wielkim Teście Wiedzy o Cukrzycy wzięło udział łącznie 550 osób, w tym m.in. dyrektorzy generalni ministerstw i ministrowie. Przeanalizowane przez instytut badawczy SW Research wyniki „Wielkiego Testu Wiedzy o Cukrzycy” znajdują się w reedycji raportu „Społeczny Obraz Cukrzycy”, który zostanie wydany przez Koalicję na Rzecz Walki z Cukrzycą pod koniec tego roku.

## JAK PRZESUNĄĆ HORYZONTY CUKRZYCY W POLSCE?

W przeddzień startu 74. edycji Tour de Pologne w Urzędzie Miasta Krakowa odbyła się konferencja prasowa pod hasłem: Ścigamy się z cukrzycą. Jak przesunąć horyzonty cukrzycy w Polsce?

Udział w konferencji wzięli m.in. zawodnicy Teamu Novo Nordisk, przedstawiciele organizacji pacjenckich oraz członkowie Parlamentarnego Zespołu ds. Cukrzycy. Oprócz dyskusji na temat roli sportu w leczeniu i profilaktyce tej choroby, goście debatowali nad poprawą sytuacji pacjentów oraz możliwymi zmianami systemowymi, m.in. wdrożeniem Narodowego Programu Prewencji i Leczenia Cukrzycy w Polsce.

Podczas spotkania prasowego przedstawiciele organizacji pacjenckich podkreślali, że jedynie integracja pacjentów, środowiska lekarskiego i administracji publicznej może doprowadzić do systemowych rozwiązań w leczeniu cukrzycy i jej powikłań oraz zapobiec kolejnym przypadkom zachorowań na cukrzycę typu drugiego. Obecni na spotkaniu członkowie Parlamentarnego Zespołu ds. Cukrzycy – Ryszard Bartosik i Ewa Kołodziej zapowiedzieli dalsze starania w sprawie wprowadzenia Narodowego Programu Prewencji i Leczenia Cukrzycy, który zakłada m.in. powołanie Krajowego Rejestru Chorych na Cukrzycę oraz utworzenie ogólnopolskiej sieci Ośrodków Edukacji w Cukrzycy.

Dla podkreślenia wagi edukacji i profilaktyki w cukrzycy, organizatorzy kampanii „Ścigamy się z cukrzycą” w dniu startu wyścigu Tour de Pologne (29.07) zorganizowali akcję bezpłatnych badań poziomu cukru we krwi na krakowskich Błoniach. W sumie pomiarowi poddało się ponad 1000 osób, a stan przedcukrzycowy został wykryty u ok. 5% z nich. Pokazuje to skalę problemu oraz ważność prowadzonych w tym zakresie działań.

## PROJEKT MENU DLA DIABETYKA 55+

W ramach projektu „Menu dla Diabetyka” w 2017 r. powstały nowe przepisy rekomendowane dla osób z cukrzycą po 55. roku życia. Wspólnie z ambasadorami projektu - Davidem Gaboriaud oraz Jagną Niedzielską skomponowano 20 propozycji dań, które czerpią z polskiej tradycji i są bogate w składniki istotne w diecie diabetyków po pięćdziesiątce tj. warzywa, pełnoziarniste kasze i pieczywo, produkty mleczne.

Każdy pomysł na danie i każdy przepis jest analizowany przez profesjonalnego dietetyka. Dodatkowo dla ułatwienia codziennego życia wszystkie dania zawierają informację o wartości odżywczej, wymiennikach węglowodanowych i tłuszczowych.

Od dwóch lat powstaje najsmaczniejsza na świecie baza przepisów skomponowanych zgodnie z dietą zalecaną w przebiegu cukrzycy, która jest dostępna na stronie [www.menudiabetyka.pl](http://www.menudiabetyka.pl)

## [WWW.KOALICJA-CUKRZYCA.PL](http://WWW.KOALICJA-CUKRZYCA.PL)

Portal internetowy skierowany do osób chcących wiedzieć więcej na temat cukrzycy. Portal zawiera informacje o działaniach Koalicji (akcje, warsztaty itp.), informacje o cukrzycy, diabetopedię (encyklopedię pojęć związanych z cukrzycą), materiały (w tym raporty) do pobrania.

### PORTALE INTERNETOWE

#### **PORTAL INTERNETOWY – [www.ippez.pl](http://www.ippez.pl)**

W 2017 r. Instytut zmienił adres strony internetowej i odświeżył jej layout. W dalszym ciągu jest to portal informujący o bieżących działaniach Instytutu – realizowanych kampaniach społecznych, akcjach edukacyjnych, projektach i rezultatach realizacji tychże projektów. Ponadto znaleźć tam można informacje o bieżących działaniach organizacji (dział Aktualności Organizacji) jak też bazę organizacji działających w obszarze ochrony zdrowia (ponad 600 rekordów). Na stronie zawarte są także informacje o zespole Instytutu, można znaleźć statut, raporty merytoryczne i finansowe za poszczególne lata działania fundacji. Strona przekierowuje także do podstron poszczególnych projektów realizowanych przez Instytut.

### PROJEKTY INSTYTUTU

#### **XI OGÓLNOPOLSKIE SPOTKANIE PRZEDSTAWICIELI ORGANIZACJI PACJENTÓW, 10-11 luty 2017 r., WARSZAWA**

Pierwszego dnia forum o zmianach w systemie ochrony zdrowia, szansach i zagrożeniach dla pacjenta dyskutowali: prof. Dorota Karkowska – Ekspert IPPEZ, dr Piotr Warczyński – były Podsekretarz Stanu w Ministerstwie Zdrowia, Andrzej Sawoni – Prezes Okręgowej Rady Lekarskiej w Warszawie, Jerzy Gryglewicz – Ekspert ochrony zdrowia, Uczelnia Łazarskiego, Jakub Szulc – Ekspert ochrony Zdrowia w Ernst & Young. Moderatorami byli: red. Iwona Schymalla, ks. dr Arkadiusz Nowak (IPPEZ).

W drugiej części o tym czym jest opieka koordynowana i co oznacza dla pacjenta dyskutowali dr Adam Kozierekiewicz – JASPERS, doradca NFZ oraz Anna Kozieł – Bank Światowy.

Drugiego dnia odbyła się sesja wykładowa podczas której uczestnicy mieli okazję wysłuchać następujących wykładów:

„Prawa Pacjenta przy stosowaniu leków biologicznych” - mec. Paulina Kieszkowska-Knapik

„Jak korzystać pacjentem ze swoich praw w leczeniu i na co zwracać uwagę przy podawaniu leku” - dr Leszek Borkowski

„Zdarzenia i działania niepożądane w leczeniu” - dr Jarosław Woron

„Przykłady kampanii społecznych realizowanych przez organizacje pozarządowe” - Patrycja Rzucidło-Zajęc

Podczas sesji warsztatowej uczestnicy mieli do wyboru jeden spośród trzech wybranych tematów:

1. „Współpraca organizacji z samorządem lokalnym oraz w ramach realizacji zadań NPZ – gdzie i jak pozyskiwać środki pomocowe”

dr Anna Nowak – Dyrektor Wydziału Współpracy Społecznej UM w Szczecinie,

Joanna Głazewska – Naczelnik Departamentu Zdrowia Publicznego w MZ,

Norbert Budzisz – ekspert ds. pozyskiwania projektów europejskich

2. „Sposób komunikacji z mediami i współpraca z dziennikarzami” - Beata Tadla
3. Efektywne zarządzanie stroną internetową i wykorzystanie social media w działalności NGO's - Sylwia Szczepańska

W Forum udział wzięło ok 150 uczestników – liderów organizacji pacjenckich z całej Polski.

### **SIEĆ DLA ZDROWIA - [www.siecdlazedrowia.pl](http://www.siecdlazedrowia.pl)**

W 2017 r. Instytut kontynuował realizację projektu „SIEĆ DLA ZDROWIA” – jest to projekt z jednej strony sieciujący organizacje działające dla dobra pacjenta, z drugiej strony wzmacniający potencjał tych organizacji poprzez m. in. organizację w Warszawie cyklicznych spotkań z serii „Zdrowe Pobudki”, portal [www.siecdlazedrowia.pl](http://www.siecdlazedrowia.pl), który ma być największą w Polsce bazą wiedzy o ludziach i organizacjach działających na rzecz zdrowia, jak i wirtualną przestrzeńą dedykowaną pracownikom NGO's w obszarze zdrowia. Portal zawiera bazę organizacji, kalendarium najważniejszych wydarzeń, sekcję wiedzy oraz aktualności dotyczące działalności organizacji. W części zamkniętej – dedykowanej pracownikom organizacji pacjentów, dostępne są materiały szkoleniowe, personalizowany kalendarz wydarzeń oraz forum.

### **„ZDROWE POBUDKI”**

W 2017 roku zorganizowano dwa spotkania pt. Zdrowe Pobudki:

1. **Pobudka z prawem” (12 maja 2017 r.)** - w pierwszej części spotkania Piotr Drobek (GIODO) przedstawił uczestnikom, jak dokładnie wyglądają zasady gromadzenia i przechowywania danych osobowych, następnie prof. Dorota Karkowska (IPPEZ) przedstawiła najważniejsze zagadnienia dotyczące zmian w obszarze praw pacjenta i możliwości dochodzenia roszczeń. Na zakończenie dr Maria Łoszevska-Oławska (Uniwersytet Warszawski) przedstawiła informacje na temat prawa prasowego, ze szczególnym uwzględnieniem działania zasad prawa w publikacjach w Internecie i social mediach. W spotkaniu udział wzięło ok 25 przedstawicieli organizacji pacjenckich. Dla nieobecnych na przygotowane zostały materiały wideo z prowadzącymi warsztaty (udostępnione na stronie [www.siecdlazedrowia.pl](http://www.siecdlazedrowia.pl) po zalogowaniu, w sekcji materiały szkoleniowe).
2. **„Pobudka z nauką” (22 września 2017 r.)** – w pierwszej części dr hab. med. Anna Wójcicka z Warsaw Genomics zajęła się tematem genów. Opowiadała o ich budowie,

onkologii celowanej i testach molekularnych. Skupiła się na tych badaniach, które są dostępne dla pacjentów, wspomniała o tych, nad którymi pracują naukowcy na świecie. W drugiej części wraz z Leonem Ciechanowskim z Fundacji Mózg! uczestnicy spotkania przyglądali się stresowi, który może towarzyszyć każdej chorobie i sprawdzali jakie rejony mózgu są w to zaangażowane, a także jak możemy ze stresem może próbować poradzić sobie każdy pacjent. W spotkaniu wzięło udział 19 osób reprezentujących organizacje pacjentów.

## **CENTRUM WSPARCIA ORGANIZACJI PACJENTÓW**

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej w ramach projektu „Sieć dla Zdrowia” uruchomił w połowie 2017 r. Centrum Wsparcia Organizacji Pacjentów, którego celem jest świadczenie działań pomocowych organizacjom działającym w sektorze ochrony zdrowia. W tym zakresie Centrum wspiera fundacje i stowarzyszenia poprzez bezpłatne doradztwo z zakresu: praw pacjenta, doradztwa komunikacyjnego, rachunkowości, wsparcia inicjatyw lokalnych.

W ramach Centrum Wsparcia Organizacji Pacjentów organizacje działające w sektorze ochrony zdrowia mogą bezpłatnie korzystać z następujących usług:

1. W zakresie praw pacjenta: doradztwo w indywidualnych sprawach naruszenia praw pacjenta zgłaszane przez organizacje pacjentów, wsparcie w zakresie merytorycznym dot. praw pacjenta w określonych obszarach terapeutycznych, przygotowywanie opracowań merytorycznych dot. praw pacjenta – do wykorzystania przez organizacje przy tworzeniu publikacji, materiałów informacyjnych dla pacjentów
2. W zakresie komunikacji i wizerunku: doradztwo w zakresie komunikacji z mediami i komunikacji w mediach społecznościowych, konsultacje strategiczne w zakresie realizowanych projektów edukacyjnych i kampanii społecznych, bieżące wsparcie dot. materiałów wizerunkowych: przygotowanie logo, wizytówki, pomoc w przygotowaniu strony internetowej, założenie kont/grup w mediach społecznościowych
3. W zakresie rachunkowości: pomoc w zakresie przygotowywania lub sprawdzenia bilansu, rachunku wyników i informacji dodatkowej, doradztwo księgowe.
4. W zakresie wsparcia inicjatyw lokalnych: współfinansowanie spotkań edukacyjnych dla pacjentów, warsztatów i konferencji.

Aby skorzystać z bezpłatnego wsparcia prosimy o przesłanie wniosku z uzasadnieniem i opisem potrzeb.

Projekt „Sieć dla Zdrowia” będzie kontynuowany w 2018 r.



## PROJEKT „FLAKI ROZRABIAKI”

W 2017 r. Instytut kontynuował realizację projektu „Flaki rozrabiaki”. Jest to pierwsza społeczno-ekonomiczna kampania na temat nieswoistych chorób jelit (NZJ), mająca na celu dotarcie do pacjentów oraz ich rodzin z wiarygodnym przekazem edukacyjnym oraz przełamanie tabu w społeczeństwie związanego przede wszystkim z trudnymi objawami chorób NZJ.

W grupie docelowej kampanii znaleźli się: osoby we wczesnym stadium choroby, najbliższe otoczenie chorych, lekarze POZ, media opiniotwórcze, branżowe oraz dziennikarze zajmujący się tematyką systemu ochrony zdrowia

**W 2017 r. w ramach projektu zorganizowano konferencję „Apetyt na KOMPLEKSOWĄ terapię Pacjenta z NIESWOISTYM ZAPALENIEM JELITA”, która odbyła się dnia 20 maja 2017 r. w Centrum Dydaktyczno-Kongresowym WL UJ CM w Krakowie.**

Wydarzenie było wyjątkową okazją by posłuchać wykładów wielu znakomitych specjalistów m.in. Pani prof. dr hab. med. Grażyny Rydzewskiej oraz Pana prof. dr hab. med. Tomasza Macha. Zaproszeni prelegenci przedstawili najnowsze doniesienia i osiągnięcia z zakresu leczenia NZJ a w szczególności diagnostyki, chirurgii, żywienia klinicznego, opieki pielęgniarskiej, programów lekowych, w tym również obecnych i przyszłych terapii biologicznych.

Honorowy Patronat nad konferencją objął Prorektor ds. Collegium Medicum – Prof. dr hab. med. Tomasz Grodzicki. Wydarzenie organizowane zostało we współpracy z Kliniką Gastroenterologii i Hepatologii UJ CM, Instytutem Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej oraz Studenckimi Kołami Naukowymi UJ CM.

Więcej informacji można znaleźć pod adresem [www.flakirozrabiaki.org](http://www.flakirozrabiaki.org)

## PROJEKT „HIV STORY” – marzec 2017

„HIV STORY” to projekt społeczno-edukacyjny, który powstał z inicjatywy Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej oraz organizacji pacjentów działających w obszarze pomocy osobom z HIV i AIDS. Celem jest dostarczenie rzetelnej wiedzy na temat HIV i AIDS, popularyzowanie wykonywanie testów wykrywających HIV, a także przełamywanie tabu wokół HIV i AIDS. Projekt ma także wspierać osoby zakażone wirusem, a także integrować organizacje pacjenckie działające w tym obszarze.

W ramach projektu powstał portal [www.hivstory.pl](http://www.hivstory.pl) będący centrum informacji na temat HIV i AIDS. Portal ma gromadzić w jednym miejscu najważniejsze informacje na temat wirusa, podane w prostej przejrzystej formie, dostarczyć rzetelnej wiedzy o HIV i AIDS, a także gromadzić w jednym miejscu ważne informacje dla osób zakażonych HIV i ich bliskich. Prowadzone w ramach portalu projekty edukacyjne mają przełamywać tabu wokół choroby poprzez dostarczenie rzetelnej wiedzy o HIV i AIDS.

## **KAMPANIA „LUBISZ RYZYKO? SPRAWDŹ CZY WYGRAŁEŚ”**

Przewrotna kampania Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej ma zwrócić uwagę na problem niepokojących statystyk dotyczących zakażeń HIV i zachęcić do wykonywania testów wykluczających lub potwierdzających zakażenie. W ramach kampanii w przestrzeni miejskiej powstały plakaty skierowane do kobiet i mężczyzn, nawiązujące do niebezpiecznej gry jaką są ryzykowne zachowania seksualne, w której zamiast wygranej można zakazić się niebezpiecznym wirusem i w efekcie przegrać swoje zdrowie. Powstała także strona internetowa [www.testnahiv.pl](http://www.testnahiv.pl), na której można znaleźć podstawowe informacje na temat wirusa i praktyczne porady dotyczące życia z zakażeniem lub chorobą AIDS. Kampania pojawi się w przestrzeni miejskiej, prasie i Internecie od listopada b.r.

Pomysłodawcą i organizatorem kampanii „Lubisz ryzyko? Sprawdź czy wygrałeś” jest Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej. Za kreację kampanii odpowiada agencja DEDADI, a zakup mediów dom mediowy Media People.

Patronem honorowym kampanii jest Krajowe Centrum ds. AIDS oraz Główny Inspektorat Sanitarny. Głównym partnerem kampanii jest Gilead Polska a partnerami są GSK i Janssen. Partnerem medialnym jest The Point.

## **PROJEKT „KARTA PRAW PACJENTA Z ZAĆMĄ” – SPOTKANIE PRASOWE, 06 listopada 2017 r., WARSZAWA**

Z inicjatywy Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej opracowana została „Karta praw pacjenta z zaćmą”. Jej powstanie ma na celu zwiększenie świadomości pacjentów jak mogą wpłynąć na jakość swojego leczenia. Dokument podkreśla prawo do leczenia zgodnego z aktualną wiedzą medyczną, pełnej informacji o wszystkich dostępnych opcjach leczenia oraz do współdecydowania o zastosowanych wyrobach medycznych, w tym w szczególności o soczewkach wewnątrzgałkowych.

Dlaczego powstała karta? Stworzenie „Karty praw pacjenta z zaćmą” miało na celu przede wszystkim wyodrębnienie z całego zestawu uniwersalnych praw pacjenta takich, które są najbliższe problemom chorych na zaćmę. Dokument powinien przyczynić się do polepszenia jakości leczenia i życia pacjentów z zaćmą w Polsce.

W spotkaniu prasowym w Warszawie dnia 06 listopada udział wzięli:

- autorka „Karty praw pacjenta z zaćmą” prof. dr hab. Dorota Karkowska, ekspert IPPEZ
- Igor Grzesiak – Członek Zarządu IPPEZ
- prof. dr hab. n. med. Iwona Grabska-Liberek, Kierownik Kliniki Okulistyki CMKP, Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Witolda Orłowskiego, Prezes Polskiego Towarzystwa Okulistycznego
- Małgorzata Pacholec – Dyrektor Polskiego Związku Niewidomych
- Stanisław Maćkowiak – Prezes Federacji Pacjentów Polskich

Karta dostępna jest do pobrania na stronie [www.ippez.pl](http://www.ippez.pl)

## KAMPANIA „LEPSZY WZROK, LEPSZE ŻYCIE”

Z inicjatywy Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, w ramach kampanii „Lepszy wzrok, lepsze życie”, powstała wystawa prezentująca historie osób, które przeszły operację usunięcia zaćmy. Można ją było zobaczyć w dn. 23-28 listopada 2017 r. w Hali Głównej Dworca Centralnego w Warszawie. Z badań zrealizowanych na potrzeby kampanii „Lepszy wzrok, lepsze życie”, której celem jest podnoszenie poziomu wiedzy na temat zaćmy i jej leczenia, wynika, że aż 38% pacjentów z tą chorobą nie mogło wykonywać prostych codziennych czynności, a co czwarty z nich stał się bardziej zależny od innych osób (Badanie w ramach kampanii „Lepszy wzrok, lepsze życie”. Dane z badań własnych Alcon. Styczeń 2017).

## PROJEKT „CELUJ W RAKA”

„Celuj w raka” to projekt, który ma przybliżyć zagadnienia związane z leczeniem celowanym molekularnie i diagnostyką molekularną. Jest skierowany do osób chorych i ich bliskich, którzy po otrzymaniu diagnozy poszukują rzetelnych informacji odnośnie dalszych kroków i możliwości leczenia danego nowotworu. W ramach kampanii powstał portal [www.celujwraka.pl](http://www.celujwraka.pl), który zbiera najważniejsze informacje o nowotworach, które często mają podłoże genetyczne np. rak piersi, czerniak, rak płuca, odpowiada na najważniejsze zagadnienia odnośnie choroby.

Projekt ma także na celu dostarczyć informacje na temat profilaktyki nowotworów, które są warunkowane genetycznie, czemu służy diagnostyka molekularna. Dlatego też na portalu znajdują się informacje dotyczące badań genetycznych wykonywanych profilaktycznie, które są szczególnie zalecane profilaktycznie osobom obciążonym genetycznie ryzykiem pojawienia się nowotworów.

Organizatorem kampanii jest Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, partnerem projektu: Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych, Zwrotnikraka.pl, Polskie Towarzystwo Stomijne Pol-Ilko, Amazonki Warszawa-Centrum, Fundacja Onko Cafe, Kwiat Kobiecości, Tam i z Powrotem, Stowarzyszenie Walki z Rakiem Płuca. Mecenasem kampanii jest Firma Roche

## KONKURS O GRANT „ZWYCZAJNIE AKTYWNI – IV edycja

Dnia 07 marca 2017 r. podczas uroczystej gali przedstawiono wyniki ogłoszonego jeszcze w 2016 r. konkursu „Zwyczajnie Aktywni”.

Laureatami IV edycji Konkursu „Zwyczajnie Aktywni” zostali:

**1. Polskie Towarzystwo Wspierania Osób z Nieswoistymi Zapaleniami Jelita „J-elita”** za projekt „Nie poddamy się chorobie”, który zakłada 2 weekendowe warsztaty z psychologiem i doradcą zawodowym dla 60-70 osób w dwóch grupach wiekowych: 18+ i 35+.

- 2. Stowarzyszenie Pacjentów Leczonych Żywieniowo „Apetyt na Życie”** za projekt „Zapaleni do pracy w III sektorze, który ma na celu wsparcie chorych w podjęciu pracy w III sektorze poprzez zdobywanie praktycznych kompetencji i wzmacnianie doświadczenia zawodowego,
- 3. Ogólnopolskie Stowarzyszenie Młodych z Zapalnymi Chorobami Tkanki Łącznej „3majmy się razem”** za projekt „Kierunek – praca! – aktywizacja zawodowa młodych chorych reumatycznie”, który zakłada realizację filmów edukacyjnych z ekspertami rynku pracy, z uwzględnieniem praktycznych ćwiczeń,
- 4. Polskie Towarzystwo Chorób Atopowych** za projekt „THE DOORS – otwieramy drzwi do nowej pracy”, który zakłada kompleksowe indywidualne wsparcie kilkunastu pacjentów.

W skład Kapituły Konkursu wszedł m.in. Igor Grzesiak – Członek Zarządu Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej).

## CYKL SPOTKAŃ DLA PACJENTÓWCHORUJĄCYCH NA SCHIZOFRENIĘ I ICH OPIEKUNÓW

Dnia 16 grudnia 2017 r. Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej zorganizował spotkanie edukacyjne dla osób chorujących na schizofrenię oraz ich opiekunów, które odbyło się w Centrum Psychiatrycznym SPS ZOZ „Zdroje” w Szczecinie. Spotkanie zostało objęte patronatem lokalnej organizacji pozarządowej, Stowarzyszenia Rodzin i Przyjaciół Osób Mniejszych Szans – „Więź” ze Szczecina oraz Fundacji NeuroPozytywni z Warszawy.

W pierwszej części spotkania dr n. med. Karolina Korwin-Piotrowska, lekarz specjalista w zakresie psychiatrii, przybliżyła uczestnikom schemat powstawania objawów schizofrenii oraz ich konsekwencje. Omówiła także sposoby leczenia (poprzez podawanie leków doustnych, podawanie leków domięśniowo) oraz wytłumaczyła w jaki sposób leki leczą objawy schizofrenii. Na koniec przedstawione zostały sposoby radzenia sobie z objawami ubocznymi leków oraz informacje na temat tego co jest jeszcze ważne oprócz leczenia farmakologicznego w przebiegu choroby (np. dieta, abstynencja alkoholowa, uczestniczenie w terapii itp.). Podczas całego spotkania uczestnicy mieli możliwość zadawania pytań i uzyskanie merytorycznej odpowiedzi. Spotkanie to umożliwiło również Pani doktor obalenie pewnych mitów związanych z chorobą.

Spotkanie zostało pozytywnie odebrane przez uczestników. Przede wszystkim chwalili sobie możliwość zadawania pytań i uzyskiwanie wyczerpujących odpowiedzi udzielanych przez specjalistę w zakresie psychiatrii. W spotkaniu udział wzięło ok. 40 uczestników (grupę tą stanowili zarówno pacjenci jak i opiekunowie osób chorujących).

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej zamierza kontynuować organizację spotkań w następnym roku w kolejnych miastach.

## UDZIAŁ INSTYTUTU W PROJEKTACH (JAKO PARTNER)

15 maja wystartowała 6. edycja ogólnopolskiej kampanii edukacyjnej „Życie z cukrzycą” wydawnictwa Medical Media Solutions której byliśmy parterem, pod patronatem Międzynarodowej Federacji Diabetologicznej i Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego, w ramach, której w dzienniku „Rzeczpospolita” ukazała się publikacja dotycząca profilaktyki i leczenia cukrzycy. publikacja dostępna jest również online: <http://dbajozdrowie.info/wp-content/uploads/2017/05/Zyciezcukrzycamaj2017.pdf>

Jesteśmy partnerem ogólnopolskiej kampanii edukacyjnej „Pokonać raka” w ramach której w dzienniku „Rzeczpospolita” ukazała się dedykowana publikacja dotycząca profilaktyki, diagnostyki i leczenia chorób nowotworowych. Kampania ma wspierać, edukować oraz zachęcić do dyskusji na temat profilaktyki, diagnostyki oraz nowoczesnych metod leczenia. Serdecznie zapraszamy do lektury. Publikacja dostępna jest online [http://dbajozdrowie.info/.../uploa.../2017/09/Pokonac\\_raka\\_7.pdf](http://dbajozdrowie.info/.../uploa.../2017/09/Pokonac_raka_7.pdf) Zapraszamy do lektury! #pokonaćraka

Jesteśmy Partnerem edukacyjnej kampanii „Zadbaj o wzrok i słuch” w ramach której w gazecie „Naszemiasto.pl” ukazała się publikacja poświęcona dwóm najważniejszym zmysłom człowieka.

Specjalnie dla Państwa dostępna jest ona również w wersji online [http://dbajozdrowie.info/.../20.../09/Zadbaj\\_o\\_wzrok\\_i\\_sluch.pdf](http://dbajozdrowie.info/.../20.../09/Zadbaj_o_wzrok_i_sluch.pdf) Zapraszamy do lektury! #zadbajowzrokisluch

Neurologia – liczy się czas, czerwiec 2017

Dlaczego współpraca lekarza z pacjentem jest tak istotna? W jaki sposób leczą się pacjenci w Polsce? Co stanowi największe wyzwanie z perspektywy bezpiecznego i odpowiedzialnego leczenia? Jaki wpływ na powodzenie terapii ma stosowanie się chorych do zaleceń terapeutycznych? Na te oraz inne zagadnienia odpowiedzi znajdą Państwo w kampanii edukacyjnej „Świadomy pacjent. Odpowiedzialne leczenie” przygotowanej przez Warsaw Press we współpracy z Instytutem Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej.

Pełny materiał: <http://warsawpress.com/projekty/swiadomypacient160517.pdf>

Dziś wystartowała 6. edycja ogólnopolskiej kampanii edukacyjnej „Życie z cukrzycą” #życiezcukrzycą wydawnictwa Medical Media Solutions pod patronatem Międzynarodowej Federacji Diabetologicznej i Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego, w ramach której w dzienniku „Rzeczpospolita” ukazała się publikacja zawierająca wiele praktycznych wskazówek dotyczących profilaktyki i leczenia cukrzycy. Jesteśmy Partnerem Kampanii i specjalnie dla Państwa publikacja dostępna jest również online. Zapraszamy serdecznie do lektury! <http://dbajozdrowie.info/.../2017/05/Zyciezcukrzycamaj2017.pdf>

Zapraszamy do zapoznania się z 2. edycją kampanii edukacyjnej „Zdrowy Brzuch”, która dotyczy kwestii właściwego odżywiania oraz profilaktyki i leczenia chorób układu trawiennego #zdrowybrzuch

[http://dbajozdrowie.info/.../.../Zdrowy-Brzuch\\_kwiecień-2017.pdf](http://dbajozdrowie.info/.../.../Zdrowy-Brzuch_kwiecień-2017.pdf)

7 KWIETNIA Już dziś wraz Dz. Rzeczpospolita startuje edukacyjny projekt prasowo-internetowy „Choroba to nie wyrok”. Jesteśmy partnerem merytorycznym publikacji #chorobatoniewyrok, dlatego już teraz znajdziecie ją online: [http://dbajozdrowie.info/.../Choroba-to-nie-wyrok\\_kwiecień-20...](http://dbajozdrowie.info/.../Choroba-to-nie-wyrok_kwiecień-20...) Zapraszamy do lektury!

Wystartowała właśnie kolejna edycja kampanii „Pokonać Raka” #pokonaćraka wydawnictwa Medical Media Solutions, której jesteśmy partnerem.

Publikacja ukazała się w dzienniku „Rzeczpospolita” jest dostępna pod linkiem <http://dbajozdrowie.info/.../uploa.../2017/02/pokonacrakaWTO.pdf>

### **UDZIAŁ W KONFERENCJACH, GRUPACH ROBOCZYCH**

#### **I MIĘDZYNARODOWY PATIENT EMPOWERMENT W WARSZAWIE, 24-25 KWIETNIA 2017**

Kongres zorganizowany został przez Instytut Komunikacji Zdrowotnej. W wydarzeniu udział wzięło wielu polskich i zagranicznych ekspertów ochrony zdrowia oraz organizacji pacjenckich z całej Polski. Głównym celem spotkania była popularyzacja idei „pacjent jako partner”. W jednym z paneli dyskusyjnych pt. „Skuteczne Kampanie społeczne dotyczące obszaru zdrowia – perswazja, skuteczność, cel” udział wzięła Patrycja Rzucidło-Zajac z Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej.

#### **KONFERENCJA MINISTERSTWA ZDROWIA PN. „BO LICZY SIĘ ZDROWIE. SPRAWDZONE ROZWIĄZANIA W PROFILAKTYCE”, 11 MAJA 2017 R., WARSZAWA**

Podczas konferencji zaprezentowano dobre praktyki, doświadczenia oraz innowacyjne rozwiązania w obszarze zdrowia, zrealizowane dzięki finansowemu wsparciu Szwajcarsko-Polskiego Programu Współpracy (SPPW). Gości powitała Pani Agnieszka Kister, Dyrektor Departamentu Funduszy Europejskich i e-Zdrowia w Ministerstwie Zdrowia, natomiast konferencję otworzył Pan Marek Tombarkiewicz, Podsekretarz Stanu w Ministerstwie Zdrowia. Instytut reprezentował ks. dr Arkadiusz Nowak - Prezes Zarządu Instytutu.

#### **ZESPÓŁ DO SPRAW STUDIÓW STRATEGICZNYCH**

Okręgowa Izba Lekarska w Warszawie powołała w 2017 r. Zespół do spraw Studiów Strategicznych, którego pracami kieruje prof. Dorota Karkowska z Uczelni Łazarzkiego. W skład Zespołu wszedł m.in. Prezes Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej

ks. dr Arkadiusz Nowak. Inauguracją prac Zespołu była konferencja „Inwestycje społeczne ZDROWIE+”, która odbyła się dnia 21 listopada 2017 r.

#### **XXIV KONFERENCJA „CZŁOWIEK ŻYJĄCY Z HIV W RODZINIE I SPOŁECZEŃSTWIE”, 4-5 GRUDNIA 2018 r., WARSZAWA**

Podczas konferencji jeden z paneli dyskusyjnych poświęcony był krajowemu programowi zapobiegania HIV i zwalczania AIDS. W panelu udział wzięli m.in. ks. dr Arkadiusz Nowak - prezes IPPEZ, dr Anna Marzec-Bogusławska - Krajowe Centrum ds. AIDS, Joanna Głazewska - Ministerstwo Zdrowia, prof. Magdalena Rosińska, dr Magdalena Ankiersztejn-Bartczak – Fundacja Edukacji Społecznej.

#### **OBYWATELE DLA ZDROWIA**

Projekt realizowany przez Polską Koalicję Pacjentów Onkologicznych w partnerstwie z Rzecznikiem Praw Pacjenta i Ogólnopolską Federacją Organizacji Pozarządowych. Celem projektu „Obywatele dla Zdrowia” jest rozwój dialogu społecznego pomiędzy organizacjami pacjenckimi a organami administracji publicznej – rządowej i samorządowej szczególności z Ministerstwem Zdrowia, w zakresie problematyki dotyczącej ochrony zdrowia. Projekt jest realizowany od września 2016 r. do czerwca 2018 roku.

Projekt zakłada m.in. podniesienie kompetencji organizacji pacjenckich z zakresu partycypacji społecznej, zachęcenie organizacji pacjenckich do udziału w konsultacjach publicznych, trwały udział organizacji pacjenckich w procesach dialogu w ochronie zdrowia, wypracowanie programu współpracy organizacji pacjenckich z Ministerstwem Zdrowia, wypracowanie praktycznego poradnika dla organizacji pozarządowych w ochronie zdrowia na temat partycypacji i dialogu społecznego.

W celu realizacji wyznaczonych w projekcie celów z początkiem października 2016 r. powołana została Grupa Konsultacyjna, w skład której weszło 13 przedstawicieli organizacji działających w obszarze ochrony zdrowia, w tym dwóch przedstawicieli Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej – Igor Grzesiak i Marta Kulpa.

W 2017 r. Grupa złożyła uwagi do **14 projektów aktów prawnych**, które Ministerstwo Zdrowia skierowało do konsultacji publicznych, **5 rekomendacji i jedno stanowisko**. Wszystkie uwagi, rekomendacje i stanowiska można znaleźć na stronie projektu pod adresem: [www.obywateledlazdrowia.pl](http://www.obywateledlazdrowia.pl)

## PATRONATY

### **„SPOTKANIE DLA PACJENTÓW STOSUJĄCYCH LECZENIE BIOLOGICZNE” – 27 kwietnia 2017 r., RZESZÓW**

Stowarzyszenie Reumatyków i Ich Sympatyków im. Hanka Żechowskiej Koło Podkarpackie „Podaj Dalej” zorganizowało spotkanie dla pacjentów w Klinicznym Szpitalu Wojewódzkim nr 2 im. Św. Jadwigi Królowej w Rzeszowie. Podczas spotkania dr n. med. Piotr Dąbrowski przedstawił informacje na temat leczenia biologicznego w Polsce (sytuacja obecna i przyszłość). Uczestnikom przedstawiono także filmy pt „Prawo pacjenta – lek jako świadczenie”, „Prawo pacjenta – świadoma zgoda”, „Prawo pacjenta – formy wyrażania zgody”. Zaprezentowano także stanowisko Ogólnopolskiej Federacji Stowarzyszeń Reumatyków REF dotyczące stosowania leków referencyjnych i biopodobnych.

Organizatorzy spotkania: Stowarzyszenie Reumatyków i Ich Sympatyków im. Hanka Żechowskiej Koło Podkarpackie „Podaj Dalej” oraz Ogólnopolska Federacja Stowarzyszeń Reumatyków REF

Spotkanie zostało objęte patronatem Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej.

### **SPOTKANIE NA TEMAT WCZESNEJ I TRAFNEJ DIAGNOZY W LECZENIU CHOROÓB REUMATOIDALNYCH, 21 LIPCA 2017 R., KIELCE**

Świętokrzyskie Stowarzyszenie Reumatyków i Sympatyków "Arnika" w Domu Seniora w Kielcach zorganizowało spotkanie, które poprowadził dr Zbigniew Guzera – Ordynator Oddziału Reumatologii Szpitala w Starachowicach.

Spotkanie zostało objęte patronatem Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej.



## PODSTAWOWE INFORMACJE FINANSOWE FUNDACJI IPPIEZ

1. *Przyjęcie bilansu finansowego za rok 2017 uchwałą zarządu nr 2/2018 z dnia 29 marca 2018 r. „Fundacji Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej” Zarząd Fundacji w składzie:*

Arkadiusz Nowak - prezes  
Igor Grzesiak – członek Zarządu

Na posiedzeniu w dniu 29.03.2018 r. zatwierdził BILANS za rok 2017 z zyskiem 17 277,95 zł (słownie: siedemnaści tysięcy dwieście siedemdziesiąt siedem złotych dziewięćdziesiąt pięć groszy). Zysk przeznaczono na powiększenie funduszu statutowego.

PODPISY: Arkadiusz Nowak, Igor Grzesiak

2. *Informacje o wysokościach uzyskanych przychodów z tytułu:*

*Przychody z działalności statutowej*

a) <i>Darowizny</i>	-	<b>171 500,00 zł</b>
b) <i>Granty</i>	-	<b>771 328,44 zł</b>
c) <i>Odsetki</i>	-	<b>9 661,66 zł</b>
d) <i>Pozostałe przychody</i>	-	<b>0,00 zł</b>

3. *Informacje o odpłatnych świadczeniach realizowanych przez Fundację w ramach celów statutowych:*

*Fundacja w roku 2017 nie realizowała odpłatnych świadczeń w ramach działalności statutowej*

4. *Informacje o działalności gospodarczej:*

*Fundacja nie prowadzi działalności gospodarczej.*

5. *Informacje o poniesionych kosztach z tytułu:*

a) <i>Realizacji celów statutowych</i>	-	<b>915 914,60 zł</b>
b) <i>Administracja</i>	-	<b>19 226,61 zł</b>
c) <i>Działalność gospodarcza</i>	-	<b>0,00 zł</b>
d) <i>Koszty finansowe</i>	-	<b>70,94 zł</b>
e) <i>Pozostałe koszty</i>	-	<b>0,00 zł</b>

6. *Dane o zatrudnieniu w Fundacji:*

*Fundacja w roku 2017 nie zatrudniała pracowników z tytułu umowy o pracę.*

7. *Dane o wynagrodzeniach wypłacanych w Fundacji:*

*Nie wypłacała wynagrodzeń z tytułu umowy o pracę.*

8. Dane o wysokości rocznego lub przeciętnego wynagrodzenia:  
*Członkowie zarządu fundacji i innych organów fundacji nie pobierają miesięcznego wynagrodzenia z tytułu umowy o pracę za działalność w Zarządzie ani nie otrzymali nagród, premii i innych świadczeń. Członkowie zarządu i organów Fundacji w roku 2017 otrzymali wynagrodzenie z tytułu umów zleceń i umów dzieło w ramach realizowanych przez Fundację programów w łącznej wysokości 91 800,00 zł.*
9. Dane o wynagrodzeniach z tytułu umów zleceń:  
*W roku 2017 Fundacja przeznaczyła na wypłatę wynagrodzeń z tytułu umów zleceń w wysokości **227 760,00 zł***
10. Dane o udzielonych pożyczkach:  
*Fundacja w roku 2017 nie udzieliła pożyczek pieniężnych*
11. Dane o kwotach ulokowanych na rachunkach bankowych:  
*Na rachunkach bankowych w banku Pekao SA ulokowane jest: **619 726,44 zł***
12. Dane o nabytych obligacjach:  
*Fundacja nie posiada obligacji*
13. Dane o wielkości objętych udziałem lub nabytych akcjach:  
*Fundacja posiada akcje nabyte na GPW w Warszawie o wartości 2000 zł.*
14. Dane o nabytych nieruchomościach:  
*Fundacja nie posiada nieruchomości.*
15. Dane o nabytych pozostałych środkach trwałych:  
*Fundacja zakupiła w 2017r następujące pozostałe środki trwałe;  
drukarkę – 824,85,  
telefon – 1 229,00.*
16. Dane o wartości aktywów fundacji:  
  
*Wartość aktywów Fundacji na dzień 31.12.2017r. wynosiła: **870 724,33 zł***
17. Dane o wartości zobowiązań fundacji:  
*Wartość zobowiązań na dzień 31.12.2017r. wynosiła: **4 787,66 zł***
18. Dane o działalności zleconej fundacji przez podmioty państwowe:  
*Fundacja w 2017r. nie realizowała zadań zleconych przez podmiot państwowy.*
19. Informacja o rozliczeniu fundacji z tytułu ciężących zobowiązań podatkowych:  
*Fundacja w 2017 roku odprowadzała, co miesiąc podatek dochodowy od osób fizycznych od dokonywanych wypłat.*

20. Informacja o składkach deklaracjach podatkowych.

*Fundacja za 2017r. złożyła deklaracje roczną PIT-4R o pobranych zaliczkach na podatek dochodowy od osób fizycznych oraz deklarację CIT-8 zeznanie o wysokości osiągniętego dochodu /poniesionej straty/ przez podatnika podatku dochodowego od osób prawnych.*

21. Opis głównych zdarzeń prawnych w działalności fundacji o skutkach finansowych:

- Projekt Akademia Pacjenta w ramach, którego funkcjonowały portal internetowy, poradnia prawna oraz organizowane były warsztaty dla liderów organizacji pacjentów 341 851,73
- Koalicja na rzecz Walki z Cukrzycą - 60 940,68 zł
- Kampania dotycząca walki z wirusem zapalenia jelita grubego pt. „Flaki rozrabiaki” 100 781,05 zł.
- Działania informacyjno- edukacyjne skierowane do osób chorujących na schizofrenie – 17 102,74 zł
- Kampania „Sieć dla zdrowia” – 115 894,34 zł
- Kampania „Lubisz ryzyko? Sprawdź czy wygrałeś” projekt społeczno-edukacyjny mający na celu edukację w zakresie profilaktyki HIV/AIDS, a także wsparcie osób zagrożonych wirusem - 209 493,78 zł
- Kampania „Lepszy wzrok, Lepsze życie” – mająca na celu edukację pacjentów zagrożonych chorobą zaćmy – 23 241,00 zł.

W okresie sprawozdawczym w Fundacji nie była przeprowadzona kontrola.

Niniejsze sprawozdanie złożone zostaje zgodnie z ustawą z dn. 06.04.1984r. o fundacjach oraz rozporządzenia Ministra Sprawiedliwości z dn. 08.05.2001r. w sprawie ramowego zakresu sprawozdania z działalności fundacji.

Arkadiusz Nowak

Prezes Zarządu