

# Sprawozdanie merytoryczne 2021



Instytut Praw Pacjenta  
i Edukacji Zdrowotnej

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

**1. Informacje ogólne:**

**Adres:**

00-672 Warszawa,  
ul. Piękna 62A lok. 8, Dzielnica Śródmieście, woj. Mazowieckie;  
tel.: (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 lok. 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
Igor Grzesiak	Wiceprezes 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 2021 R.

### PROJEKTY INSTYTUTU

#### **XV FORUM ORGANIZACJI PACJENTÓW, 11-12 LUTY 2021 r., WARSZAWA**

W dniach 11-12 lutego 2021 roku w Warszawie już po raz 15. odbyło się dwudniowe Forum Organizacji Pacjentów organizowane przez Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, z udziałem przedstawicieli administracji, urzędników, ekspertów i mediów. W 2021 r., z uwagi na pandemię COVID-19, Forum odbyło się w formie hybrydowej – uczestnicy mogli śledzić konferencję online.

Tegoroczne spotkanie rozpoczęło się od inauguracyjnego wystąpienia Ministra Zdrowia, dra Adama Niedzielskiego, którego celem było omówienie roli i znaczenia organizacji pacjentów w kształtowaniu systemu opieki zdrowotnej, a także przedstawienie najbardziej aktualnych priorytetowych obszarów działań Ministerstwa Zdrowia.

Po wystąpieniu Ministra Zdrowia nastąpi wręczenie okolicznościowych nagród „Dla Zdrowia i Pacjenta” ustanowionych przez Rzecznika Praw Pacjenta, Prezesa NFZ, Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej dla organizacji, którym przyznano wyróżnienia w 3 kategoriach: profilaktyka zdrowia, bezpieczeństwo i prawa pacjenta oraz wolontariat. W tym roku wyróżniono Polskie Stowarzyszenie Diabetyków, Fundację My Pacjenci oraz Amicus-Fundację Łuszczycy i ŁZS.

Tą część konferencji zakończyła dyskusja w formie wysłuchania społecznego, podczas którego przedstawiciele organizacji pacjentów przedstawili Ministrowi Zdrowia najważniejsze potrzeby polskich pacjentów oraz kluczowe ich zdaniem obszary polityki zdrowotnej wymagające działań naprawczych.

W godzinach popołudniowych odbyły się sesje dyskusyjne: Prawa pacjenta w dobie pandemii z udziałem Rzecznika Praw Pacjenta oraz odrębna sesja poświęcona perspektywie finansowania ochrony zdrowia po pandemii.

W gronie prelegentów i wykładowców tegorocznego Forum znaleźli się przedstawiciele administracji rządowej, eksperci klinicyści w dziedzinach: onkologii, neurologii, chorób zakaźnych, psychiatrii oraz eksperci w dziedzinie zdrowia publicznego, a także przedstawiciele organizacji pacjentów. Wśród biorących udział w panelach merytorycznych znaleźli się m.in. dr Adam Niedzielski – Minister Zdrowia, Maciej Miłkowski – Podsekretarz Stanu w MZ, Sławomir Gadomski – Podsekretarz Stanu w MZ, Filip Nowak – p.o. Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia, Bartłomiej Chmielowiec – Rzecznik Praw Pacjenta, prof. dr hab. Maciej Krzakowski, prof. dr hab. Bolesław Samoliński, prof. dr hab. Jarosław Stawek, prof. dr hab. Piotr Kuna, prof. dr hab. Piotr Gałęcki, prof. dr hab. Zbigniew Izdebski, prof. dr

hab. Marcin Wojnar, dr hab. Dorota Karkowska, , dr hab. Maciej Kupczyk, dr hab. Agnieszka Mastalerz-Migas ,dr Michał Sutkowski, dr Małgorzata Gałązka-Sobotka, dr Piotr Dąbrowiecki, dr Tomasz Srebnicki, dr Maciej Socha ,Stanisław Maćkowiak, Dorota Korycińska, Adrianna Sobol.

Szczegółowe informacje - program Forum oraz transmisja online dostępna jest na stronie [FOP2021.ippez.PL](http://FOP2021.ippez.PL)

### **„DLA ZDROWIA I PACJENTA” – NAGRODY PRYZNANE PODCZAS XV FORUM ORGANIZACJI PACJENTÓW**

Dnia 7 lutego 2020 roku podczas XIV Forum Organizacji Pacjentów po raz pierwszy wręczono okolicznościowe nagrody „Dla Zdrowia i Pacjenta” ustanowione przez Rzecznika Praw Pacjenta, Prezesa NFZ, Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej dla organizacji, którym przyznano wyróżnienia w 3 kategoriach: działalność w zakresie profilaktyki zdrowia, bezpieczeństwo i prawa pacjenta oraz wolontariat. Poniżej lista laureatów nagrody

**KATEGORIA PROFILAKTYKA: POLSKIE STOWARZYSZENIE DIABETYKÓW (PSD)** Polskie Stowarzyszenie Diabetyków to jedna z najaktywniejszych i najbardziej wpływowych organizacji pacjentów, pracująca z diabetykami oraz ich rodzinami i opiekunami, a także towarzystwami medycznymi i jednostkami samorządu terytorialnego. Posiada 350 kół terenowych, zrzeszających ponad 60 000 członków. Główne obszary działalności to: edukacja diabetologiczna (informacja, badania, konferencje, kampanie, wydawnictwa), organizacja wyjazdów rehabilitacyjnych, reprezentowanie pacjentów wobec władz państwowych w kwestii poprawy standardu leczenia, wsparcie psychologiczne, zapobieganie i leczenie depresji, integracja chorych, zapobieganie poczuciu osamotnienia. Publikuje kilka stałych wydawnictw, prowadzi aktywną i wysokiej jakości merytorycznej komunikację w internecie. Co rok, PSD obejmuje edukacją diabetologiczną ponad 120 000 pacjentów. Do 2021 roku objęło turnusami rehabilitacyjno-edukacyjnymi 50 000 dorosłych oraz 5 000 dzieci i młodzieży. Publikuje kilka stałych wydawnictw, prowadzi aktywną i wysokiej jakości merytorycznej komunikację w środowisku internetowym. Doskonale integruje i edukuje rosnące niestety ilościowo nowe grupy pacjentów, jest otwarte na inicjatywy informacyjne i promocyjne – bardzo pozytywne doświadczenie merytorycznej i partnerskiej współpracy BPZ NFZ z roku 2020 (cykl Środa z Profilaktyką, kampania „Słodki, słodszy... cukrzyca”).

**KATEGORIA PRAWA I BEZPEPIECZEŃSTWO PACJENTÓW: FUNDACJA MY PACJENCI** Fundacja założona przez Śp. Ewę Borek, od lat dynamicznie i z pomysłem działania rzecz transformacji ochrony zdrowia w kierunku pacjentocentryzmu: nowoczesnego, efektywnego systemu, w którym pacjent jest podmiotem, a jego dobro – najwyższym prawem. Fundacja MyPacjenci wskazuje kierunki zmian, angażując w dialog wiele środowisk i interesariuszy. Dostrzega rolę e-zdrowia i konieczność cyfrowej transformacji dla poprawy sytuacji i bezpieczeństwa pacjentów w systemie opieki zdrowotnej. Aktywnie zwalcza też nierówności w zdrowiu. Fundacja MyPacjenci działają na rzecz wszystkich grup pacjentów, wskazując jak ważne są prawa pacjenta i świadome z nich korzystanie, jest także aktywnym członkiem Rady Organizacji Pacjentów przy Rzeczniku Praw Pacjenta. Przez cały 2020 rok, Fundacja MyPacjenci nie zwolniła tempa, prowadząc liczne działania wspierające pacjentów. Wśród

nich m.in działania związane z uregulowaniem statusu i funkcjonowania teleporad, czy działań na rzecz możliwości wystawiania recept dla seniorów 75+ przez lekarzy specjalistów.

**KATEGORIA WOLONTRIAT I DZIAŁALNOŚĆ SPOŁECZNA: AMICUS FUNDACJA ŁUSZCZYCY I ŁZS** Fundacja działa aktywnie na rzecz osób z niezakaźnymi, przewlekłymi chorobami skóry, szczególnie z łuszczycą, Atopowym Zapaleniem Skóry, pokrzywką i HS (Trądzik odwrócony). Poprzez kampanie informacyjne buduje świadomość społeczną na temat chorób skóry i potrzeb pacjentów. Przykładem takiej akcji jest Dzień bez Kamuflażu odbywający się cyklicznie w Warszawie, podczas którego uczestnicy wydarzenia mogą skorzystać z bezpłatnych konsultacji ze specjalistami wielu dziedzin medycyny i profilaktyki zdrowego trybu życia. Pandemia, która uniemożliwia taki bezpośredni kontakt, nie była dla nich przeszkodą w kontynuowaniu działań edukacyjnych. W wydarzeniach Fundacji realizowanych online wzięły udział już tysiące osób. Dzięki nim i w trudnych czasach pacjenci uczą się zarządzać chorobą, chorobami współistniejącymi i ich konsekwencjami.

### **KAMPANIA INFORMACYJNO-EDUKACYJNA „NIE IGRAJ Z KLESZCZEM, WYGRAJ Z KLESZCZOWYM ZAPALENIEM MÓZGU”**

W roku 2021 po raz kolejny prowadzona była kampania edukacyjna „Nie igraj z kleszczem. Wygraj z Kleszczowym Zapaleniem Mózgu”, której celem było podniesienie świadomości społeczeństwa na temat zagrożenia, jakim jest kleszczowe zapalenie mózgu [KZM] i poinformowanie o możliwościach profilaktyki tj. szczepień ochronnych. Intencją organizatorów kampanii było przede wszystkim zwrócenie uwagi na kleszczowe zapalenie mózgu, które jest drugą po boreliozie najbardziej popularną i groźną chorobą przenoszoną przez kleszcze w Polsce. Zaplanowane działania prowadzone były na skalę ogólnopolską, a ich celem było dostarczenie jak największej liczbie osób rzetelnych informacji na temat objawów i przebiegu choroby a także sposobów, w jaki można jej zapobiegać.

#### **1. KONFERENCJA PRASOWA (24.03.2021)**

Wydarzeniem otwierającym kampanię była konferencja prasowa online, podczas której eksperci kampanii rozmawiali na tematy wpływu pandemii COVID-19 oraz sytuacji klimatycznej na rozwój zakażeń KZM, epidemiologii kleszczowego zapalenia mózgu, a także profilaktyk chorób przenoszonych przez kleszcze.

W wydarzeniu wzięli udział: prof. dr hab. n. med. Joanna Zajkowska, Klinika Chorób Zakaźnych i Neuroinfekcji, Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Białymstoku, prof. Bogdan Chojnicki, klimatolog, Uniwersytet Przyrodniczy w Poznaniu, dr inż. Anna Wierzbicka, zoolog, biolog, leśnik, Uniwersytet Przyrodniczy w Poznaniu, dr hab. n. med. Ernest Kuchar, Klinika Pediatrii z Oddziałem Obserwacyjnym, Warszawski Uniwersytet Medyczny, prezes Polskiego Towarzystwa Wakcynologii, prof. dr hab. n. med. Iwona Paradowska-Stankiewicz, Zakład Epidemiologii Narodowego Instytutu Zdrowia – Państwowego Zakładu Higieny, konsultant krajowy w dziedzinie epidemiologii (gość specjalny spotkania), Aleksandra Stanisławska, blog naukowy Crazy Nauka. W wydarzeniu wzięło udział ponad 40 osób z 23 redakcji najważniejszych mediów w Polsce.

## **2. PUBLIKACJA KLIMATYCZNA**

We współpracy z blogiem naukowym Crazy nauka oraz ekspertami kampanii opracowana została publikacja pt. „Jak zmiany klimatyczne wpłynęły na rozwój KZM”, której celem było pokazanie problemu kleszczy i KZM na tle zachodzących zmian klimatycznych i ich wpływu na wzrost populacji kleszczy zakażonych wirusem KZM i boreliozą.

## **3. PODCASTY**

W ramach kampanii w 2021 r. nagrano trzy podcasty:

1. „Blżej lasu” – podcast autorstwa Daniela Mroza, przyrodnika i miłośnika opowiadania o polskiej przyrodzie. W odcinku „Wszystko, co chcielibyście wiedzieć o kleszczach i kleszczowym zapaleniu mózgu” gościem była ekspertka kampanii dr inż. Anna Wierzbicka.
2. „Między drzewami” – podcast zrealizowany we współpracy z Lasami Państwowymi z udziałem dr inż. Anny Wierzbickiej.
3. „Zdrowotok” – podcast prowadzony przez Wojciecha Jagielskiego, w którym udział wzięła ekspertka kampanii prof. dr hab. n. med. Joanna Zajkowska.

## **4. WSPÓŁPRACA Z LASAMI MIEJSKIMI - WARSZAWA**

W ramach nawiązanej w 2020 roku współpracy z Lasami Miejskimi w warszawskich lasach wciąż stoją tablice kampanii z infografiką dot. KZM. 5 tablic – jedna w Lesie Młocińskim i cztery w Lesie Kabackim.

## **5. DZIAŁANIA MEDIOWE I WYWIADY Z EKSPERTAMI KAMPANII**

Tegoroczna kampania mediowa oparta była na działaniach komunikacyjnych profilowanych tematycznie do różnych grup docelowych i podjęcie tematu KZM w różnych ujęciach. Pozycjonowano temat kleszczy w mediach dostosowując kontekst do bieżącej sytuacji epidemiologicznej. Podjęto przede wszystkim temat bezpiecznych wakacji, istotności szczepień ochronnych w dobie koronawirusa czy jesiennych aktywności na łonie natury. W ramach biura prasowego kampanii organizowano także wywiady z ekspertami kampanii w opiniotwórczych mediach.

Organizatorem kampanii był Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej i Fundacja „Aby żyć” i firma Pfizer, partnerem firma Medicover.

## **KAMPANIA INFORMACYJNO-EDUKACYJNA „PNEUMOKOKI NIE LICZĄ LAT. ZASZCZEPIENI - ZABEZPIECZENI”**

Kampania edukacyjna Pneumokoki nie liczą lat. Zaszczepieni- zabezpieczeni ma na celu zwiększenie świadomości na temat groźnych zapaleń płuc i roli szczepień wśród osób dorosłych, szczególnie narażonych na niebezpieczeństwa związane z zakażeniem Streptococcus Pneumoniae. W ramach akcji prowadzone były działania edukacyjne i informacyjne dotyczące szczepień dla dorosłych, a szczególnie profilaktyki groźnych zakażeń

pneumokokowych. Udostępniono także edukacyjną stronę [www.PneumokokoweZapaleniePluc.pl](http://www.PneumokokoweZapaleniePluc.pl), na której dostępne jest kompendium wiedzy na temat pneumokoków i zagrożeń z nimi związanych, porady dotyczące postępowania oraz przydatne informacje dla osób z grup ryzyka.

### **1. EUROPEJSKI TYDZIEŃ SZCZEPIEŃ - 26.04-2.05.2021**

W ramach Europejskiego Tygodnia Szczepień odbyła się premiera medialna minidokumentu pt. „GDYBYM WIEDZIAŁA”, który powstał w ramach kampanii. Film przedstawia historię młodej matki, która ciężko zachorowała w wyniku zakażenia *Streptococcus Pneumoniae*. Historia Pani Magdy to doświadczenie z ciężkiego przebiegu zakażenia pneumokokami i przebycia inwazyjnej choroby pneumokokowej. W filmie znajduje się także komentarz ekspercki dr Michała Sutkowskiego, eksperta kampanii.

### **2. DEBATA PNEUMOKOKI POWAŻNYM ZAGROŻENIEM W CZASACH COVID-19 - 30.06.2021**

We współpracy z portalem „Co w zdrowiu” 30.06.2021 r. odbyła się debata „Pneumokokowe zapalenie płuc u dorosłych”, z udziałem ekspertów prezentująca najnowsze dane dotyczące pneumokokowych zapaleń płuc, a także potrzeby szczepień osób dorosłych z grup ryzyka. W spotkaniu wzięli udział eksperci: Joanna Parkitna, Dyrektor Wydziału Oceny Technologii Medycznych, AOTMiT, Izabela Kucharska, z-ca Głównego Inspektora Sanitarnego, prof. dr hab. Adam Antczak, kierownik Kliniki Pulmonologii Ogólnej i Onkologicznej Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, prof. dr hab. n. med. Artur Mamcarz, III Klinika Chorób Wewnętrznych i Kardiologii II Wydziału Lekarskiego, Warszawski Uniwersytet Medyczny, dr n. med. Grażyna Cholewińska-Szymańska, konsultant wojewódzki w dziedzinie chorób zakaźnych na Mazowszu, ordynator III Oddziału Wojewódzkiego Szpitala Zakaźnego w Warszawie, dr Michał Sutkowski, Kolegium Lekarzy Rodziny w Polsce, Igor Grzesiak, Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, Rajmund Miller, wiceprzewodniczący Sejmowej Komisji Zdrowia.

### **3. KONFERENCJA PRASOWA - 21.10.2021**

W Warszawie odbyło się spotkanie prasowe pt. „Pneumokokowe zapalenie płuc u osób chorych przewlekle – ryzyko, konsekwencje, profilaktyka”. Podczas spotkania prowadzonego przez redaktorkę Patrycję Michońską (Radio Plus) eksperci poruszyli najważniejsze i najbardziej aktualne informacje dotyczące zakażenia pneumokokami wśród osób dorosłych, a w szczególności problemu pneumokokowych zapaleń płuc i ich konsekwencji u chorych przewlekle.

Konferencja odbyła się w formule hybrydowej, a udział w niej wzięło interdyscyplinarne grono ekspertów:

- prof. dr hab. Adam Antczak – Kierownik Kliniki Pulmonologii Ogólnej i Onkologicznej Uniwersytetu Medycznego w Łodzi,



- prof. dr hab. n. med. Artur Mamcarz, III Klinika Chorób Wewnętrznych i Kardiologii Wydziału Lekarskiego, Warszawski Uniwersytet Medyczny,
- dr Michał Sutkowski, Kolegium Lekarzy Rodzinnych w Polsce,
- Krystyna Wechmann, prezes Federacji Stowarzyszeń Amazonki oraz Polskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych.

W spotkaniu online wzięło udział około 25 dziennikarzy.

#### **4. WARSZTATY DLA PACJENTÓW**

Cykl działań edukacyjnych dla pacjentów chorych przewlekle oraz profilowane materiały edukacyjne w formie eksperckiego video oraz profilowanych materiałów edukacyjnych we współpracy z organizacjami pacjentów: Federacja Stowarzyszeń Amazonki, Polskie Stowarzyszenie Diabetyków, Stowarzyszenie EcoSerce, Fundacja Akrobata.

W ramach współpracy z Federacją Stowarzyszeń Amazonki m.in. cykl webinarów w ramach ogólnopolskich szkoleń dla Amazoнок (Szkolenie Liderok w Sierakowie) oraz we współpracy z Polskim Towarzystwem Diabetologicznym udział w dorocznych obchodach Światowego Dnia Walki z Cukrzycą.

Patronat merytoryczny:

- Polskie Towarzystwo Onkologii Klinicznej
- Polskie Towarzystwo Onkologiczne
- Polskie Towarzystwo Hematologów i Transfuzjologów
- Polskie Towarzystwo Medycyny Rodzinnej

Partnerzy kampanii:

- Fundacja „Aby Życ”
- Fundacja CARITA im. Wiesławy Adamiec
- Ogólnopolskie Stowarzyszenie Pacjentów ze Schorzeniami Serca i Naczyń „ECOSERCE”
- Polskie Stowarzyszenie Diabetyków
- Fundacja Onkocafe – Razem lepiej
- Polska Federacja Stowarzyszeń Chorych na Astmę, Alergię i POChP
- Polskie Towarzystwo Stwardnienia Rozsianego (PTSR)
- Stowarzyszenie Amazonki Warszawa-Centrum
- Stowarzyszenie na Rzecz Walki z Chorobami Nowotworowymi SANITAS
- Stowarzyszenie Edukacji Diabetologicznej SED
- Fundacja Onkologiczna NADZIEJA
- Stowarzyszenie Pomocy Chorym na Mięśaki SARCOMA
- Stowarzyszenie na Rzecz Osób Wykluczonych i Zagrożonych Wykluczeniem Społecznym "PODWALE SIEDEM"
- Życie z rakiem – Fundacja Onkologiczna
- Stowarzyszenie Polskiej Grupy ds. Leczenia Białaczek u Dorosłych (PALG)

Patroni medialni:

- Dziennikarski Klub Promocji Zdrowia
- serwis [www.mojacukrzyca.org](http://www.mojacukrzyca.org)
- serwis zwrotnikraka.pl

## **KAMPANIA „KOBIECA TWARZ HEMOFILII”**

### **KONFERENCJA PRASOWA:**

Dnia 20 maja 2021 r. odbyła się konferencja prasowa on-line inaugurująca kampanię „Kobieca twarz hemofilii”.

W spotkaniu wzięły udział:

Katarzyna Miller psychoterapeutka, autorka bestsellerowych poradników dotyczących rozwoju osobistego,, Małgorzata Pawlik, PEX PharmaSequence, dr n. med. Joanna Zdziarska z Kliniki Hematologii Uniwersytetu Jagiellońskiego Collegium Medicum w Krakowie, dr n. med. Elżbieta Latos-Grażyńska z Kliniki Transplantacji Szpiku, Onkologii i Hematologii Dziecięcej Uniwersytecki Szpital Kliniczny we Wrocławiu. Moderatorem spotkania była Patrycja Michońska, dziennikarska Radia Plus.

Podczas spotkania ekspertki rozmawiały o chorobie z perspektywy kobiety - opiekunki pacjenta z hemofilią. Zostały również przedstawione wnioski z badania przeprowadzonego wśród kobiet towarzyszących chorym na hemofilię.

### **WARSZTATY:**

#### **I WARSZTAT – 20.04. 2021**

Katarzyna Miller - psychoterapeutka, autorka bestsellerowych poradników dotyczących rozwoju osobistego, rozmawiano o tym, skąd kobiety biorą siłę, by stawiać czoła przeciwnościom losu, jak dbać o siebie, skąd i jak na co dzień czerpać energię, jak opiekować się innymi i nie stracić „siebie z oczu”.

dr n. med. Joanna Zdziarska , dr n. med. Elżbieta Latos-Grażyńska - podczas spotkania z klinicystkami starano się odpowiedzieć na najbardziej nurtujące pytania dot. hemofilii, także o bezpiecznych sposobach przejścia pacjenta z opieki pediatrycznej do opieki nad osobą chorą

#### **II WARSZTAT – 25.05.2021**

##### **Kontynuacja pracy z Katarzyną Miller**

Anna Rumińska, stylistka gwiazd, trenerka goodlook, opowiedziała o złotych zasadach pielęgnacji twarzy, sposobach zatuszowania zmęczenia, sztuczkach i trickach stylistów, sposobie prawidłowego dobierania kosmetyków

Warsztaty prowadzone przez dziennikarkę Klarę Klinger cieszyły się dużym zainteresowaniem – w obu spotkaniach udział wzięło łącznie 40 uczestniczek – kobiet towarzyszących na co dzień osobom z hemofilią.

## PROJEKT „SIEĆ DLA ZDROWIA”

W styczniu 2021 r. ruszył projekt „Sieć dla zdrowia”. Głównym celem projektu jest umożliwienie organizacjom pacjentów dostępu do porad prawnych z zakresu praw pacjenta i systemu ochrony zdrowia jak również profesjonalizacja liderów tego środowiska (self-advokatów), aby mogli skuteczniej prowadzić działania rzecznicze dla dobra osób chorych i ich rodzin. Działania szkoleniowe obejmują realizację cyklu warsztatów stacjonarnych oraz dostępnych online z zakresu zgłoszonych wcześniej przez liderów tematów m.in. psychologii, RODO, komunikacji i PR, systemu ochrony zdrowia, współpracy z interesariuszami i praw pacjenta. Użycie nowoczesnych narzędzi pozwoli na udział szerokiej grupy organizacji pacjenckich. Projekt odpowiada na istotne potrzeby zgłaszane przez organizacje pacjentów w zakresie szkoleń, konsultacji i wsparcia tego środowiska. Jego realizacja przyczyni się do rozwoju kompetencji liderów organizacji pacjentów, wzmocni ich pozycję wśród interesariuszy oraz pozwoli skuteczniej realizować misję dla dobra pacjentów. Termin zakończenia projektu 31 sierpnia 2022.

Działania zrealizowane w projekcie „Sieć dla zdrowia” w 2021 roku:

### 1. Poradnia Praw Pacjenta

Bezpłatne porady prawne z zakresu praw pacjenta, prawa cywilnego, karnego, administracyjnego, RODO, porady dotyczące udziału w konsultacjach społecznych dla organizacji działających w obszarze ochrony zdrowia – w roku 2021 udzielono łącznie 72 porad prawnych dla 28 organizacji działających w obszarze ochrony zdrowia.

### 2. Szkolenia stacjonarne i webinary

Szkolenia w formie stacjonarnej dla ok. 20 osób w Warszawie, nagrane i udostępnione na kanale YT IPPEZ:

- Szkolenie pt. „Udział pacjentów w kształtowaniu polityki zdrowotnej” – prowadzenie Wojciech Wiśniewski, 17 czerwca 2021 r. – [LINK DO SZKOLENIA](#)
- Szkolenie pt. „Prawa pacjenta – Twoje prawa” – prowadzenie dr hab. Dorota Karkowska, 24 czerwca 2021 r. – [LINK DO SZKOLENIA](#)
- Szkolenie pt. „Narzędzia budowania dobrej reputacji – przegląd działań organizacji pacjentów” – prowadzenie Krzysztof Suszek, 8 września 2021 r. - [LINK DO SZKOLENIA](#)
- Szkolenie pt. „RODO – zasady przetwarzania danych osobowych, zgodnie z unijnym rozporządzeniem RODO” – prowadzenie r. pr. Michał Rytel, 16 września 2021 r. – [LINK DO SZKOLENIA](#)

### 3. Eksperckie analizy i materiały na stronę ippez.pl

Trzecim celem projektu jest rozwój strony ippez.pl jako platformy wymiany doświadczeń i łączenia ludzi zaangażowanych w działania na rzecz zdrowia i pacjentów. Raz w miesiącu pojawiają się na podstronie ippez.pl artykuł lub analiza przygotowany/a przez

współpracujących z IPPEZ ekspertów, którzy omawiają wybrane zagadnienie z danego obszaru (w nawiązaniu do aktualnej sytuacji w systemie ochrony zdrowia). Eksperckie opracowania stanowią dla organizacji bazę wiedzy nt. udziału oraz roli organizacji pacjenckich w procesach kształtujących system ochrony zdrowia. Analizy i artykuły dostępne są [tutaj](#).

#### **4. Konferencje: inauguracyjna**

Dnia 11 lutego 2021 roku odbyła się konferencja prasowa z udziałem dziennikarzy i przedstawicieli organizacji pacjentów (w formie online ze względu na pandemię COVID-19) informująca o projekcie, o zaplanowanych działaniach i spodziewanych rezultatach. W konferencji udział wzięli: Wojciech Wiśniewski z Public Policy, prof. Dorota Karkowska – radca prawny ekspert ds. praw pacjenta oraz Igor Grzesiak – wiceprezes IPPEZ.

Projekt kontynuowany będzie w 2022 r.

Projekt „Sieć dla zdrowia” jest realizowany z dotacji programu Aktywni Obywatele – Fundusz Krajowy finansowanego przez Islandię, Liechtenstein i Norwegię w ramach Funduszy EOG.

#### **PROJEKT „KOALICJA DLA ZDROWIA”**

W marcu 2021 r. ruszył projekt „Koalicja dla Zdrowia” - program adresowany do organizacji pacjentów z całej Polski, ze szczególnym uwzględnieniem małych lub dopiero rozwijanych się organizacji. Projekt odpowiada na potrzeby środowiska i jest poparty głęboką analizą a poprzez cykl audytów, wypracowanie i wprowadzenie karty zasad dobrego zarządzania, uruchomienia eksperckiego centrum wsparcia oraz dedykowanych szkoleń przyczyni się w budowy silnej pozycji organizacji w sektorze ochrony zdrowia. Ponadto poprawi wizerunek organizacji, standardy zarządzania i wpłynie na rozwój ich kompetencji. Wzmocnieniem projektu jest szerokie partnerstwo z największymi koalicjami pacjentów w Polsce.

1. Audyty
2. Prace grupy Roboczej
3. Prace Grupy Implementacyjnej
4. Szkolenie online dot. audytów
5. Centrum Wsparcia Organizacji Pacjentów

Uruchomione zostało Centrum Wsparcia Organizacji Pacjentów, w ramach którego organizacje mogą skorzystać z bezpłatnej pomocy ekspertów z wybranej dziedziny. Organizacje mają bezpośredni dostęp do grafika komputerowego, programisty stron internetowych, bezpośredniego doradztwa eksperckiego w zakresie pisania wniosków dotacyjnych, usług informatycznych, wprowadzania RODO, opracowania dokumentów wymaganych przepisami prawa (m.in. deklaracje dostępności cyfrowej), komunikacji, innych potrzeb zgłaszanych na bieżąco przez organizacje.

Wszystkie szkolenia przeprowadzone podczas projektu dostępne są na [kanale YT IPPEZ](#)

Dnia 15 kwietnia 2021 r. odbyła się konferencja prasowa w formie online z udziałem

- ❖ Krystyna Wechmann – Prezes Polskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych
- ❖ Stanisław Maćkowiak – Prezes Federacji Pacjentów Polskich
- ❖ Piotr Frączak – ekspert ngo, Stowarzyszenie Dialog Społeczny
- ❖ Igor Grzesiak – Wiceprezes Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej

Podczas konferencji przedstawiono założenia projektu oraz omówiono możliwości i sposoby korzystania przez organizacje z bezpłatnych usług świadczonych w projekcie.

Projekt kontynuowany będzie w 2022 r.

**PARTNERZY PROJEKTU:**

- Federacja Pacjentów Polskich
- Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych

Projekt „Sieć dla zdrowia” jest realizowany z dotacji programu Aktywni Obywatele – Fundusz Krajowy finansowanego przez Islandię, Liechtenstein i Norwegię w ramach Funduszy EOG.

### **KAMPANIA EDUKACYJNA „FLAKI ROZRABIAKI”**

W 2021 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.

Więcej informacji można znaleźć pod adresem <http://flakirozrabiaki.ippez.pl/>

### **ALBUM „OBLICZA ATTR – HISTORIE PACJENTÓW Z AMYLOIDOZĄ” ORAZ WARSZTATY DLA PACJENTÓW**

W 2021 powstał fotoreportaż ukazujący historie pacjentów z amyloidozą. Reportaż spotkał się z bardzo dużym zainteresowaniem ze strony mediów. Aby nagłośnić temat problemów pacjentów z amyloidozą planowane jest przeprowadzenie szeregu dalszych działań z zakresu media relations promujących album oraz stowarzyszenie pacjentów z ATTR. Album dostępny jest na stronie IPPEZ – [przejdź do albumu](#)

W ramach działań prowadzonych dla pacjentów z ATTR dnia 15 grudnia 2021 r. został przeprowadzony warsztat dla organizacji pacjentów, którego celem było wzmocnienie ich kompetencji w zakresie systemu ochrony zdrowia w Polsce – najważniejsze aspekty i możliwości dla pacjentów i organizacji, rzecznictwo w imieniu pacjentów.

W spotkaniu udział wzięli:

- dr Jakub Gierczyński - ekspert, Instytut Zarządzania w Ochronie Zdrowia Uczelnia Łazarskiego
- Stanisław Maćkowiak - Prezes Krajowego Forum na rzecz terapii chorób rzadkich „Orphan”
- Igor Grzesiak - Wiceprezes Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej

## OGÓLNOPOLSKA KAMPANIA „aTTP. LICZY SIĘ KAŻDA GODZINA”

1. W ramach obchodów Światowego Dnia aTTP, zrealizowano szereg aktywności edukacyjnych skierowanych do pacjentów i opinii publicznej mających na celu edukację na temat tej rzadkiej i mało znanej choroby. W ramach zaplanowanych działań edukacyjnych odbyło się „Spotkanie z ekspertem” prowadzone przez Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej oraz Dziennikarski Klub Promocji Zdrowia poświęcone rzadkim chorobom krwi,
2. Cykl edukacyjny tydzień z „aTTP Liczy się każda godzina”  
Opracowanie materiałów merytorycznych i graficznych dotyczących aTTP w formie cyklu artykułów zamieszczonych na stronie IPPEZ i stronie sieclazdrowia.pl a także w mediach społecznościowych oraz na kanałach społecznościowych partnerów kampanii, w tym: wywiad z ekspertem, infografiki dot. problemu.

Sponsorem projektu jest firma Sanofi.

## TESTOWANIE W KIERUNKU HCV

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej zrealizował w 2021 r. projekt polegający na przeprowadzeniu badań w kierunku wykrycia przeciwciał anty HCV wśród osób przebywających w ośrodkach leczenia uzależnień (narkotyki). W projekcie wzięły udział 23 ośrodki z całej Polski, wykonano łącznie 1176 testów, 35 osób otrzymało wyniki pozytywny testu i zostało skierowane na dalszą diagnostykę.

Projekt zrealizowano przy wsparciu firmy Abbvie.

## PROJEKT EDUKACYJNY DLA PACJENTÓW Z DEPRESJĄ

W Polsce 600 tys. Polaków cierpi na depresję lekooporna. To duża pula pacjentów, którzy nie mogą pracować, są na zwolnieniach lekarskich, oraz stracili motywację do leczenia jak i edukacji, która mogłaby poprawić ich stan zdrowia. Wielu pacjentów poddaje się chorobie gdyż nie ma sił na poszukiwanie informacji i rozwiązań. Wspierając od wielu lat pacjentów z chorobami psychicznymi ogromną wagę w poprawie jakości życia i przywróceniu chęci leczenia a tym samym powrotu do normalności upatrujemy w edukacji. W związku z tym Instytut rozpoczął pilotaż spotkań edukacyjnych dla pacjentów w wybranych palcówkach zdrowia psychicznego. Podczas spotkań pacjent zdobędzie wiedzę nt.

1. Co to jest depresja. Jak się objawia? Jak się ją leczy?
2. Co zrobić jeśli leczenie zawodzi? Jakie są alternatywy?
3. Współpraca lekarz pacjent rodzina - nakreślenie planu terapii.
4. Czy depresja może wrócić? Jak długo pacjent zostaje pod opieką psychiatry?

## PORTALE INTERNETOWE

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

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 450 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 licznych podstron poszczególnych projektów realizowanych przez Instytut.

## UDZIAŁ INSTYTUTU W PROJEKTACH (JAKO PARTNER)

### **ZAWIĄZANIE SOJUSZU NA RZECZ ZWALCZANIA CHORÓB ZAKAŹNYCH UKŁADU ODDECHOWEGO POLSKA ZDROWO ODDYCHA [SOJUSZ PZO]**

W odpowiedzi na coraz pilniejsze wyzwania zdrowotne, wśród których jest m.in. wskazana przez Światową Organizację Zdrowia potrzeba przeciwdziałania groźnym chorobom zakaźnym układu oddechowego, powołano SOJUSZ NA RZECZ ZWALCZANIA CHORÓB ZAKAŹNYCH UKŁADU ODDECHOWEGO. POLSKA ZDROWO ODDYCHA. [SOJUSZ PZO]. Inicjatywa, której celem będzie wypracowanie rozwiązań systemowych i edukacja społeczeństwa, powołana została przez organizacje pacjentów działające w obszarze ochrony zdrowia i chorób przewlekłych.

Celem powołania Sojuszu Na RzecZ Zwalczania Chorób Zakaźnych Układu Oddechowego. Polska Zdrowo Oddycha. [SOJUSZ PZO] jest przeciwdziałanie problemowi zdrowotnemu, jakim jest zwiększająca się liczba zachorowań na choroby zakaźne układu oddechowego i wskazanie długofalowych priorytetowych rozwiązań strategicznych, które powinny zostać podjęte w najbliższym czasie w zakresie przeciwdziałania tym zagrażającym życiu chorobom.

Intencją SOJUSZU PZO będzie wskazanie długofalowych rozwiązań systemowych, których celem będzie uniknięcie niepotrzebnych zachorowań, zmniejszenie odsetka osób hospitalizowanych z powodu chorób zakaźnych układu oddechowego (których można by było unikać) i wdrożenie efektywnej profilaktyki zachorowań szczególnie w grupach podwyższonego ryzyka, do których należą m.in. osoby chorujące na choroby przewlekłe takie jak cukrzyca, astma, POChP, nowotwory, choroby serca. Działania Sojuszu PZO mają także, poprzez działania informacyjno-edukacyjne, zwiększyć świadomość szerokiej opinii publicznej na temat chorób zakaźnych układu oddechowego.

Inicjatorami Sojuszu PZO są organizacje pozarządowe reprezentujące pacjentów z chorobami przewlekłymi: Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, Polskie Stowarzyszenie Diabetyków, Federacja Stowarzyszeń Amazonki, Ogólnopolskie Stowarzyszenie Pacjentów ze

Schorzeniami Serca i Naczyń EcoSerce, Polska Federacja Stowarzyszeń Chorych na Astmę i Choroby Alergiczne i Przewlekłe Obturacyjne Choroby Płuc.

## **II EDYCJA KONKURSU „GRANT NA ZDROWIE”**

Firma Gedeon Richter oraz Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej uruchomiły w 2021 r. II edycję programu grantowego dedykowanego organizacjom pacjenckim. Jego celem jest wyróżnienie i promowanie stowarzyszeń, które realizują, bądź planują realizację projektów przyczyniających się do poprawy jakości i komfortu życia w obszarze zdrowia kobiet. Dwie wyróżnione organizacje otrzymają grant w wysokości: 20 000 zł do wykorzystania na wdrożenie zwycięskich projektów. Ogłoszenie wyników oraz wręczenie nagród odbędą się w Światowy Dzień Chorego w lutym 2022 r.

## **PATRONATY**

### **BROSZURA „ZDROWIE ZACZYNA SIĘ W JAMIE USTNEJ – PORADNIK DLA LEKARZY I PACJENTÓW”**

Z okazji Światowego Dnia Zdrowia jamy Ustnej została przygotowana broszura dedykowana lekarzom oraz pacjentom pt. „Zdrowie zaczyna się w jamie ustnej”.

Poradnik zawiera informacje dot. związków pomiędzy kondycją jamy ustnej a zdrowiem całego organizmu, pokazując najczęstsze związki między chorobami jamy ustnej a chorobami ogólnoustrojowymi jak: cukrzyca, choroby nerek, zaburzenia poznawcze, choroby sercowo – naczyniowe.

Publikacja zawiera rekomendacje dla pacjentów dot. między innymi zasad prawidłowej higieny jamy ustnej oraz dla lekarzy wszystkich specjalności w zakresie podstawowego badania jamy ustnej.

Broszura powstała dzięki zaangażowaniu partnerów: Polskiego Towarzystwa Stomatologicznego, Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, Strefy Pacjenta CEDE oraz organizacji pacjenckich.

### **PROJEKT EDUKACYJNY „ZDROWIE CZŁOWIEK PROFILAKTYKA”**

Projekt edukacyjny pt. „Zdrowie Człowiek Profilaktyka” ma na celu zwrócenie uwagi na aspekt zdrowia publicznego, zarówno w wymiarze centralnym jak i lokalnym, wspiera wszelkie działania profilaktyczne realizowane przez samorządy oraz pracodawców, które niezależnie od wielkości i ilości środków finansowych przeznaczonych na realizację działań przynoszą wymierne korzyści zdrowotne oraz ekonomiczne. Więcej informacji można znaleźć na stronie: <http://www.zdrowieczlowiekprofilaktyka.pl/>



W 2021 roku organizatorzy projektu zorganizowali cykl pięciu debat eksperckich, których tematem przewodnim było zdobycie praktycznej wiedzy niezbędnej do wdrożenia działań zdrowotnych, w tym pozyskania alternatywnych środków na ich realizację. Debaty zostały zorganizowane wspólnie z Polskim Towarzystwem Przedsiębiorczości, wydawcą Rynku Zdrowia oraz Portalu Samorządowego. Zarówno udział w wydarzeniach, jak i wszystkie materiały, narzędzia i konsultacje eksperckie są bezpłatne.

Pomysłodawcą i inicjatorem projektu „Zdrowie Człowiek Profilaktyka” jest Fundacja Aby Żyć, Compass Public Relations, Market Access Audit w partnerskiej współpracy z Pfizer Polska Sp. z o. o., która od lat wspiera działania na rzecz skutecznej profilaktyki szczepiennej w Polsce. Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął projekt patronatem.

## 14 ONKOBIEG

Dnia 12 września 2021 r., w niedzielę, po raz czternasty Polacy – i nie tylko! – pobiegli w geście solidarności z pacjentami onkologicznymi i ich rodzinami. Wszystko to za sprawą wydarzenia, które Stowarzyszenie Pomocy Chorym na Mięśniaki i Czerniaki Sarcoma organizuje od 14 lat, czyli „Onkobieg – Razem po zdrowie!”.

2200 zarejestrowanych Onkobiegaczy pokonało łącznie 13 356 km co przełożyło się na kwotę 201 340 złotych! Przyczyniło się to do pobicia rekordu pod względem wspólnie pokonanych kilometrów, a także zebranych środków finansowych, które Stowarzyszenie Sarcoma przeznaczy na wsparcie podopiecznych i profilaktykę. Cała relacja ze studia w Warszawie wraz z łączeniami dostępna jest na kanale [YouTube Stowarzyszenia Sarcoma](#) a także [Facebook-u Onkobiegu](#).

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął wydarzenie patronatem misyjnym.

## KAMPANIA EDUKACYJNA ZAPYTAJ O SM

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął patronatem honorowym kampanię edukacyjną „Zapytaj o SM”, której inicjatorami są: Fundacja PTZR, Polskie Towarzystwo Stwardnienia Rozsianego i Fundacja SM-Walcz o siebie. Kampania trwała od lipca do grudnia 2021r.

Kampania miała na celu budowanie świadomości na temat stwardnienia rozsianego (SM) oraz zachęcenie pacjentów do inicjowania partnerskiej komunikacji z lekarzem na temat swojej choroby. Ponadto, inicjatywa, poprzez działania edukacyjne, dążyła do wsparcia oraz motywowania osób z SM do aktywnego zarządzania życiem z chorobą.

W ramach kampanii powstała strona internetowa [www.zapytajosm.pl](http://www.zapytajosm.pl), za pomocą której pacjenci mogli zadawać pytania ekspertom klinicznym. W trakcie trwania kampanii powstała seria podcastów i webinarów ze specjalistami z różnych dziedzin, w których zostały wykorzystane napływające poprzez formularz zgłoszeniowy pytania.

Więcej na temat kampanii na stronie [www.zapytajosm.pl](http://www.zapytajosm.pl)

## **XVIII EDYCJA KAMPANII „SERVIER DLA SERCA”**

W 2021 r. odbyła XVIII edycja ogólnopolskiej kampanii profilaktyczno – edukacyjnej „Servier dla Serca” pod hasłem „Misja ochrony serca w czasie pandemii Covid-19”.

Z uwagi na trwającą pandemię odsłona akcji koncentrowała się na praktycznych aspektach profilaktyki kardiologicznej, czyli m.in. wskazówkach jak zadbać o serce w różnym wieku i w różnej formie, zwracając uwagę na konieczność kontroli czynników ryzyka chorób układu sercowo-naczyniowego i cukrzycy typu 2, która także niesie ze sobą zagrożenia kardiologiczne.

Ważnym elementem kampanii była edukacja dotycząca zdiagnozowanych już schorzeń kardiologicznych, podkreślanie znaczenia kontynuowania terapii i regularnych wizyt lekarskich, a także umiejętności rozpoznawania sygnałów ostrzegawczych ze strony serca – jak je właściwie odczytać, jak reagować, jakie podjąć działania i dlaczego mimo obaw przed kontaktem ze służbą zdrowia nie należy lekceważyć niepokojących objawów, które mogą być początkiem lub zaostrzeniem groźnych chorób serca.

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął kampanię patronatem.

## **PREZENTACJA „SZCZEPIONKI PRZECIW SARS COV 2 – DR LESZEK BORKOWSKI”**

W związku z otrzymywanymi licznymi pytaniami dotyczącymi szczepionek przeciw Covid-19 m.in. w zakresie bezpieczeństwa ich stosowania, dostępnych rodzajów oraz wieloma innymi wątpliwościami, we współpracy z dr Leszkiem Borkowskim, IPPEZ przygotował prezentację, która pozwoliła na głębsze zapoznanie się z tematem. Materiał dostępny na stronie [ippez.pl](http://ippez.pl)

## **KAMPANIA EDUKACYJNA „ŚWIADOMY PACJENT”**

Kampania mająca na celu uświadomienie pacjentom, że stanowią istotne ogniwo w całym procesie terapeutycznym – ich wiedza, zaangażowanie oraz odpowiedzialność mają znaczenie.

Wysoce edukacyjny przekaz został zapewniony dzięki wsparciu pacjentów oraz wybitnych autorytetów z poszczególnych obszarów terapeutycznych, którzy podjęli temat od strony profilaktyki, diagnostyki, leczenia oraz sytuacji pacjentów w dobie COVID-19. Artykuły dostępne są na portalu [www.pacjentilekarz.pl](http://www.pacjentilekarz.pl)

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął kampanię patronatem.

## **KONFERENCJA ”CZY SZCZEPIONKA ZBAWI ŚWIAT?” - 14 STYCZNIA 2021 R. (ONLINE)**

Koło Naukowe Prawa Medycznego działające na Wydziale Prawa Uniwersytetu SWPS zorganizowało konferencję we współpracy z doktor Karoliną Pyziak-Kowalską, koordynator

ds. szczepień w szpitalu zakaźnym w Warszawie. Konferencja miała na celu poruszenie jakże istotnego ówczesnie tematu, jakim było pojawienie się szczepionki na COVID-19 oraz edukacja polskiego społeczeństwa w tym temacie.

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął konferencję patronatem.

## **RAPORT STARTUPÓW W OCHRONIE ZDROWIA W POLSCE PT. "TOP DISRUPTORS IN HEALTHCARE - RAPORT STARTUPÓW MEDYCZNYCH W POLSCE"**

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął raport patronatem honorowym.

## **PROGRAM EDUKACYJNY „GOTUJ SIĘ NA ZMIANY”**

Gotuj się na zmiany to program edukacyjny prowadzony z myślą o kształtowaniu dobrych nawyków żywieniowych oraz funkcjonowaniu w duchu zero waste od najmłodszych lat.

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął program patronatem.

## **UDZIAŁ W RADACH, KOMISJACH, ZESPOŁACH**

W 2020 roku Rzecznik Praw Pacjenta powołał na 3 letnią kadencję członków Rady Ekspertów przy Rzeczniku Praw Pacjenta w skład której weszli m.in. **ks. dr Arkadiusz Nowak - Prezes Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej** oraz **prof. Dorota Karkowska - członek Rady Fundacji i ekspert Instytutu.**

Rada ma charakter opiniodawczo - doradczy i będzie wspierać Rzecznika przy wykonywaniu ustawowych zadań. Więcej informacji o Radzie oraz jej pełny skład dostępne są na stronie [Rzecznika Praw Pacjenta](#).

### **Ks. dr Arkadiusz Nowak – Prezes Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej**

- Członek Rady ds. Potrzeb Pacjentów przy Agencji Badań Medycznych
- Członek Rady Ekspertów przy Rzeczniku Praw Pacjenta
- Przewodniczący Zespołu do spraw opracowania projektu strategii współpracy Ministerstwa Zdrowia z organizacjami pacjentów - Zarządzenie Ministra Zdrowia ( DZ. URZ. Min. Zdr. 2021.84 Ogłoszony: 28.10.2021)
- Członek Komisji ds. Zdrowia przy Rzeczniku Praw Obywatelskich

### **Igor Grzesiak – Wiceprezes Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej**

- Praca w Zespole powołanym Zarządzeniem Ministra Zdrowia do spraw opracowania projektu strategii współpracy Ministerstwa Zdrowia z organizacjami pacjentów (Dz.Urz.MZ.2021.84).
- Powołany przez Rzecznika Praw Pacjenta do grona zespołu ekspertów w projekcie „Po pierwsze pacjent – działania Rzecznika Praw Pacjenta na rzecz poprawy jakości usług zdrowotnych”.

- Sekretarz zespołu ekspertów do opracowania Rządowego Projektu Polityki Zdrowotnej na lata 2022- 2026 pn. „Leczenie antyretrowirusowe osób żyjących z wirusem HIV w Polsce”.
- Członek Rady Organizacji Pacjentów przy Rzeczniku Praw Pacjenta

Ponadto Wiceprezes Instytutu aktywnie uczestniczył w ramach Rady Programowej w projekcie Pacjenci Pro. PACJENCI.PRO Akademia Rozwoju Organizacji Pacjentów to ogólnopolska inicjatywa, której celem jest edukacja, wymiana doświadczeń i wsparcie organizacji pacjentów w realizacji swoich celów oraz zwiększenia udziału w budowaniu systemu ochrony zdrowia. Projekt jest realizowany w ramach partnerstwa Wydziału Nauk o Zdrowiu Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego oraz Związku Pracodawców Innowacyjnych Firm Farmaceutycznych INFARMA pod patronatem honorowym Rzecznika Praw Pacjenta.