

# Sprawozdanie merytoryczne 2022



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 2022 R.

### PROJEKTY INSTYTUTU

#### **XVI FORUM ORGANIZACJI PACJENTÓW, 10-11 LUTY 2022 r., WARSZAWA**

W dniach 10-11 lutego 2022 roku w Warszawie już po raz 16. odbyło się dwudniowe Forum Organizacji Pacjentów organizowane przez Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, z udziałem przedstawicieli administracji, urzędników, ekspertów i mediów. W 2022 r., z uwagi na pandemię COVID-19, Forum odbyło się w formie hybrydowej – część uczestników uczestniczyło stacjonarnie, pozostali mogli śledzić konferencję online.

Tegoroczne spotkanie rozpoczęło się od krótkiego inauguracyjnego wystąpienia Ministra Zdrowia, dra Adama Niedzielskiego. Po wystąpieniu Ministra Zdrowia nastąpiło 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 Pomocy Osom z Chorobą Alzheimera, Krajowe Forum ds. terapii chorób rzadkich ORPHAN, Fundację Twarze Depresji.

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

W godzinach popołudniowych odbyły się sesje dyskusyjne: „Ścieżka diagnostyczno-terapeutyczna pacjenta z COVID-19 w Polsce” oraz „Prawo, etyka i polityka narzędziami w przeciwdziałaniu Covid-19 – potencjał czy obciążenie?”. Drugiego dnia odbyły się sesje pt. „Jakość w opiece zdrowotnej i bezpieczeństwo pacjenta”, „Leczenie zakażenia HIV i HCV w programach polityki zdrowotnej” oraz szkolenie „Przewodnik pacjenta, opiekun, pomoc – Jak być dobrym wsparciem nie tracąc siebie?”.

Szczegółowe informacje - program Forum oraz transmisja online dostępna jest na stronie [FOP2022.PL](https://fop2022.pl)

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

Podczas XVI Forum Organizacji Pacjentów 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 POMOCY OSOBOM Z CHOROBA ALZHEIMERA**

**KATEGORIA PRAWA I BEZPEPIECZEŃSTWO PACJENTÓW: KRAJOWE FORUM NA RZECZ TERAPII CHORÓB RZADKICH – ORPHAN**

**KATEGORIA WOLONTRIAT I DZIAŁALNOŚĆ SPOŁECZNA: FUNDACJA TWARZE DEPRESJI**

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

W roku 2022 po raz kolejny prowadzona była kampania edukacyjna „Nie igraj z kleszczem. Wygraj z Kleszczowym Zapaleniem Mózgu”, której celem jest zwrócenie uwagi na problem chorób odkleszczowych, w tym przede wszystkim kleszczowego zapalenia mózgu [KZM] oraz dostarczanie rzetelnych i wiarygodnych informacji na temat profilaktyki KZM.

W 2022 komunikacja kampanii „Nie igraj z kleszczem. Wygraj z kleszczowym zapaleniem mózgu” skupiała się wokół trzech kluczowych przekazów: zwrócenie uwagi na groźne powikłania neurologiczne i odległe konsekwencje zdrowotne kleszczowego zapalenia mózgu; długotrwała rehabilitacja, nie zawsze kończąca się powodzeniem; podkreślenie bezpieczeństwa i skuteczności profilaktyki w postaci szczepień ochronnych, a także argumentów za szczepieniami na przykładzie wybranych grup (zgodnie z zaleceniami PSOi).

Kampania była prowadzona we współpracy z Instytutem Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, Fundacją Aby Żyć. Partnerem kampanii był Medicover.

#### **1. KONFERENCJA PRASOWA (21.04.2022)**

Wydarzeniem otwierającym tegoroczną kampanię była konferencja prasowa, która odbyła się na terenie Ogrodu Botanicznego Uniwersytetu Warszawskiego. W wydarzeniu wzięli udział eksperci kampanii oraz dziennikarze i przedstawiciele mediów. Podczas spotkania omówiono najnowsze dane na temat kleszczy, zagrożenia jakie niesie za sobą bliskie spotkanie z kleszczem, specyfiki kleszczowego zapalenia mózgu i niebezpiecznych powikłań jakie może nieść dla mózgu osoby zakażonej KZM.

W wydarzeniu wzięli udział eksperci kampanii prof. dr hab. n. med. Joanna Zajkowska, Klinika Chorób Zakaźnych i Neuroinfekcji, Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Białymstoku oraz dr inż. Anna Wierzbicka, zoolog, biolog, leśnik, Uniwersytet Przyrodniczy w Poznaniu. Wydarzenie prowadziła Jadwiga Kamińska, Prezes Dziennikarskiego Klubu Promocji Zdrowia

## **2. LIVE „AGATA SIĘ KRĘCI”**

W kwietniu odbyło się spotkanie Live na Instagramie #AgataSięKręci z Agatą Młynarską i ekspertką kampanii dr Anną Wierzbicką. Podczas rozmowy poruszono tematy związane z wiedzą na temat KZM, grup ryzyka oraz szczepień ochronnych. Live obejrzało do tej pory około 9 tys. osób. Rozmowę można obejrzeć również na kanale YouTube Agaty Młynarskiej “Agata Się Kręci”.

## **3. (NIE)PRAWDZIWE HISTORIE**

W tegorocznej edycji kampanii odbyła się premiera opowiadań literackich, których inspiracją były prawdziwe przypadki kliniczne pacjentów zakażonych wirusem KZM. W ramach współpracy ze szkołą Maszyna do Pisania powstały dwa opowiadania: „Nierozsądny” autorstwa Marty Guzowskiej specjalizującej się w kryminalnych thrillerach oraz „Ten szósty” autorstwa Leszka Talko, znanego felietonisty i dziennikarza. Historie w niecodzienny sposób przedstawiają zagrożenie dla zdrowia jakim jest wirus kleszczowego zapalenia mózgu oraz scenariusze możliwych powikłań. Celem publikacji było podziałanie na wyobraźnię Polaków, edukacja na temat możliwych groźnych, neurologicznych powikłań, a także zwrócenie uwagi na możliwość podjęcia profilaktyki w postaci szczepień ochronnych.

## **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. WEBINAR CRAZY NAUKA**

W ramach współpracy z blogiem naukowym Crazy Nauka oraz Medicover 21. czerwca odbyło się spotkanie z ekspertami kampanii. W webinarze prowadzonym przez Aleksandrę Stanisławską wzięli udział lek. Agnieszka Motyl oraz dr n. med. Jerzy Lewko. Rozmawiano między innymi o przygotowaniu się do wakacyjnych wyjazdów, a także zaleceniach dotyczących grup ryzyka, które są najbardziej narażone na pokłucie przez kleszcza, a także na ciężki przebieg choroby. Zapis webinaru dostępny jest na Facebook’u Crazy Nauka lub Medicover, a także na kanale YouTube.

## **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. Termin zakończenia projektu 31 sierpnia 2022.

## Działania zrealizowane w projekcie „Sieć dla zdrowia” w 2022 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 2022 udzielono łącznie 105 porad prawnych dla 34 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:

- „Przewodnik pacjenta, opiekun, pomoc. Jak być dobrym wsparciem nie tracąc siebie?” – 11.02.2022 r. prowadzenie Adrianna Sobol, psycholog, [LINK DO SZKOLENIA](#)
- „System ochrony zdrowia w Polsce z perspektywy pacjenta – AD 2022” – 01.06.2022 r., prowadzenie dr n. med. Jakub Gierczyński – [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](#). W 2022 r. dodano 10 eksperckich artykułów.

### **4. Konferencje: podsumowująca**

Dnia 13 kwietnia 2022 roku odbyła się konferencja prasowa podsumowująca realizację projektu „Sieć dla zdrowia” z udziałem dziennikarzy i przedstawicieli organizacji pacjentów (w formule online) informująca o zrealizowanych działaniach i osiągniętych do chwili konferencji rezultatach. W konferencji udział wzięli: prof. Dorota Karkowska – radca prawny ekspert ds. praw pacjenta, Igor Grzesiak – wiceprezes IPPEZ, Urszula Jaworska – Prezes Fundacji Urszuli Jaworskiej i Jakub Gołąb - Dyrektor Departamentu Dialogu Społecznego i Komunikacji

Projekt „Sieć dla zdrowia” był 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
6. Szkolenia dla organizacji pacjentów
7. Działania informacyjno-komunikacyjne

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.

Ze wszystkimi działaniami projektu można zapoznać się na stronie <https://ippez.pl/co-robimy/inne-projekty/koalicja-dla-zdrowia/>

### 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.



## **DZIAŁANIA INSTYTUCJONALNE**

W ramach dotacji instytucjonalnej pozyskanej z programu Aktywni Obywatele – Fundusz Krajowy, zgodnie z założoną strategią rozwoju, Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej realizuje działania w poniższych obszarach strategicznych:

### **Obszar strategiczny 1**

Ugruntowanie pozycji Instytutu jako jednostki eksperckiej, poprzez rozwijanie i wzmocnianie potencjału merytorycznego i kompetencyjnego dla organizacji pozarządowych zajmujących się ochroną zdrowia.

### **Obszar strategiczny 2**

Wzmocnienie instytucjonalne organizacji pacjentów

### **Obszar strategiczny 3**

Wzmocnienie instytucjonalne Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej

### **Obszar strategiczny 4**

Rzecznictwo oraz wsparcie działań organizacji pacjentów w wybranych jednostkach i obszarach terapeutycznych

Realizacja powyższych działań odbywać się będzie poprzez ogólnopolskie konferencje sieciujące organizacje pacjentów, szkolenia i warsztaty dla ich liderów, działania rzecznicze prowadzone we współpracy z organizacjami pacjentów. Instytut będzie też kontynuował działanie Centrum Wsparcia Organizacji Pacjentów, które poprzez cykl audytów, wypracowanie i wprowadzenie Karty Zasad Dobrego Zarządzania, uruchomienia eksperckiego centrum wsparcia oraz szkoleń poprawia standardy zarządzania organizacji i wpływa na rozwój ich kompetencji.

## **PROJEKT ZE ŚRODKÓW UNAIDS I RZĄDU NIEMIEC**

W listopadzie 2022 r. IPPEZ został operatorem środków w wysokości 200 000 USD z programu UNAIDS przeznaczonych na realizację projektów pomocowych dla uchodźców wojennych z Ukrainy przebywających w Polsce. W ramach projektu IPPEZ podpisał umowy na mocy, których środki zostały przekazane ośmiu organizacjom działającym w Polsce w obszarze HIV/AIDS oraz pomagającym uchodźcom wojennym z Ukrain. Pomoc świadczona w ramach projektów to nie tylko pomoc tłumaczeniowa czy informacyjna, ale także humanitarna, psychologiczna, terapeutyczna, prawna itd. Organizacje przeprowadziły dwie duże kampanie informacyjne nt. możliwości testowania i leczenia w kierunku HIV/AIDS w Polsce. W ramach działań informacyjnych udało się dotrzeć do ponad 30 000 osób. Bezpośrednio działania organizacji pomogły 8 150 osobom, z czego 4 106 osób było pochodzenia ukraińskiego a 270 osób białoruskiego.

Organizacje, które podpisały umowę z IPPEZ na realizację projektów:

- Fundacja Edukacji Społecznej
- Kamiliańska Misja Pomocy
- Polska Fundacja Pomocy Humanitarnej Res Humanae
- Zjednoczenie na Rzecz Żyjących z HIV/AIDS „Pozytywni w Tęczy”

- Stowarzyszenie Podwale siedem
- Stowarzyszenie Profilaktyki Zdrowotnej „Jeden Świat”
- Bądź z Nami. Stowarzyszenie Wolontariuszy Wobec AIDS
- Stowarzyszenie Lambda Warszawa

### KAMPANIA EDUKACYJNA „FLAKI ROZRABIAKI”

W 2022 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/>

### RAPORT PT. AMYLOIDOZA TRANSTYRETYNOWA SERCA Z PERSPEKTYWY PACJENTA. SIERPIEŃ 2022

W ramach polskich obchodów Światowego Dnia Amyloidozy Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej opublikował w 2022 r. pierwszy raport poświęcony chorobie pt. „Amyloidozę transtyretynową serca z perspektywy pacjenta”. Celem publikacji jest przedstawienie optymalnej ścieżki diagnostyczno-terapeutycznej pacjenta z amyloidozą serca. Autorzy raportu – klinicyści, eksperci systemu zdrowia, pacjenci - przedstawili w nim najważniejsze wnioski i rekomendacje.

Raport dostępny jest na stronie [ippez.pl](http://ippez.pl) ([zakładka Publikacje](#))

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

Kluczowe w zrozumieniu problemów pacjentów dotkniętych chorobą jest edukacja i dostarczenie wiedzy na jej temat, szczególnie tam gdzie czas diagnozy odgrywa znaczną rolę (np. izby przyjęć, lekarze specjaliści). Kampania, „aTTP. Liczy się każda godzina” ma zwrócić uwagę na tą mało znaną chorobę i najważniejsze problemy polskich pacjentów ze zdiagnozowanym aTTP/iTTP.

W 2022 roku odbyła się **PREMIERA TESTYMONIALU** dot. aTTP i historii pacjentów z aTTP - link: <https://youtu.be/2WbQhfiW0s0>

W ramach kampanii, we współpracy z prof. dr n. med. Grzegorzem W. Basakiem powstała także karta pacjenta z aTTP/iTTP, która ma pomóc osobom chorym trafiającym do szpitala na szybką i właściwą interwencję medyczną. Kartę mogą zamawiać pacjenci bezpłatnie poprzez wysłanie specjalnego zgłoszenia na Grupie Wsparcia **Zakrzepowa plamica małopłytkowa (TTP) – choroba nasza i naszych bliskich.**

Z inicjatywy Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej oraz Stowarzyszenia Hematoonkologiczni 12 września 2022 w Centrum Prasowym Newseria ramach kampanii

„aTTP. Liczy się każda godzina” odbyło się spotkanie prasowe mające na celu przekazanie najnowszych informacji na temat choroby oraz przedstawienie aktualnych potrzeb pacjentów z aTTP.

W spotkaniu wzięli udział eksperci prof. dr hab. n. med. Jerzy Windyga, Kierownik Zakładu Hemostazy i Zakrzepic Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie, prof. dr hab. n.med. Maria Podolak-Dawidziak, Katedra i Klinika Hematologii, Nowotworów Krwi i Transplantacji Szpiku Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu oraz Katarzyna Lisowska prezeska Stowarzyszenia Hematoonkologiczni.

Spotkanie rozpoczęło się pokazem filmu z udziałem pacjentki **Krystyny Szczerby**, który był wprowadzenie do merytorycznej dyskusji na temat problemu zdrowotnego. Najważniejsze informacje medyczne przedstawił prof. Jerzy Windyga, który w formie krótkiej prezentacji wytłumaczył specyfikę choroby, jakie są czynniki ryzyka, objawy choroby, jak wygląda diagnostyka oraz możliwości leczenia.. W kolejnej części dodatkowe informacje o chorobie i swoich doświadczeniach przedstawiła **prof. Maria Podolak-Dawidziak** która uzupełniła informacje podane przez Profesora w obszarze charakterystyki choroby, diagnostyki, podzieliła się także własnym doświadczeniem klinicznym w pracy z pacjentami. Profesor rozwinęła także wątek dotyczący kobiet w ciąży i tego czynnika choroby – wytłumaczyła dlaczego i jak w tym czasie może dojść do epizodu choroby.

Organizatorem kampanii jest Instytut Praw Pacjentów i Edukacji Zdrowotnej oraz Federacja Pacjentów Polskich, a partnerami są Krajowe Forum na rzecz terapii chorób rzadkich ORPHAN, Fundacja Udaru Mózgu. Mecenasem kampanii jest Sanofi.

## **AKROMEGALIA - WARSZTATY ONLINE DLA PACJENTÓW Z AKROMEGALIĄ**

Na stronie [akromegalia.edu.pl](https://akromegalia.edu.pl) pojawiły się materiały wideo ze spotkania edukacyjnego na temat akromegalii, które odbyło się w czerwcu 2022 r. w Warszawie. Spotkanie pt. „Choroby współistniejące w akromegalii” poprowadził prof. Wojciech Zgliczyński – lekarz internista i endokrynolog. Wykładowcami byli wybitni specjaliści, którzy omówili całe spektrum zagadnień związanych z akromegalią:

- Powikłania akromegalii a stężenia hormonów
- Jak hormon wzrostu wpływa na kość
- Rola psychologa i psychiatry w leczeniu akromegalii
- Choroby współistniejące w akromegalii

Materiały dostępne: <https://akromegalia.edu.pl/aktualnosci/material-wideo-dla-pacjentow-z-akromegalia>

Materiały powstały przy wsparciu firmy Pfizer.

## **TNP – SPOTKANIE EDUKACYJNE DLA PACJENTÓW Z TĘTNICZYM NADCIŚNIENIEM PŁUCNYM, 28.06.2022 GDAŃSK**

IPPEZ zorganizował spotkanie edukacyjne dla osób chorujących na nadciśnienie tętnicze płucne oraz osób je wspierających, które odbyło się w Gdańsku. Spotkanie, w którym udział wzięło 12 osób (grupę tą stanowili zarówno pacjenci jak i opiekunowie osób chorujących), poprowadzili:

- prof. dr hab. Ewa Lewicka - kardiolog,
- prof. dr hab. Sławomir Żegleń - pulmonolog, transplantolog.
- dr hab. Tomasz Smiatacz - specjalista chorób zakaźnych.

Spotkanie zostało objęte patronatem lokalnej organizacji pozarządowej tj. Polskiego Stowarzyszenia Osób z Nadciśnieniem Płucnym i Ich Przyjaciół z Gdańska.

Spotkanie zrealizowano dzięki wsparciu firmy Janssen

### **PNO – SPOTKANIA EDUKACYJNE STACJONARNE I ONLINE DLA PACJENTÓW Z PIERWOTNYMI NIEDOBORAMI ODPORNOŚCI (PNO) - 8 PAŹDZIERNIKA 2022 W KRAKOWIE I 15 PAŹDZIERNIKA 2022 R. W BYDGOSZCZY**

IPPEZ w partnerstwie ze Stowarzyszeniem Immunoprotect zorganizował dwa spotkania edukacyjne dla pacjentów z PNO, które poprowadzili lekarze immunolodzy, pielęgniarki, eksperci z zakresu aplikacji zdrowotnych i pomocy socjalnej.

Program:

Diagnostyka i dostępne formy terapii PNO,  
Pomoc socjalna państwa, ulgi i uprawnienia wynikające z orzecznictwa,  
Aplikacje jako narzędzia wspierające zarządzaniem w chorobie,  
Immunoprotect – Stowarzyszenie na rzecz osób z niedoborami odporności – przedstawienie działalności.

Spotkanie w Bydgoszczy zostało nagrane i udostępnione na stronie

<https://ippez.pl/szkolenia/pierwotne-niedobory-odpornosci/>

Sponsor spotkania: Takeda

### **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 realizację spotkań edukacyjnych dla pacjentów w wybranych palcówkach zdrowia psychicznego. Podczas spotkań pacjent zdobywa 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?

#### SPODZIEWANE EFEKTY:

Zwiększenie świadomości na temat choroby i podniesienie wiedzy merytorycznej na temat leczenia depresji u pacjentów i ich opiekunów.

### 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 nie tylko Instytutu ale również wszystkich współpracujących z nami organizacjami pacjentów. 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 przekierowywane także do licznych podstron poszczególnych projektów realizowanych przez Instytut.

### UDZIAŁ INSTYTUTU W PROJEKTACH (JAKO PARTNER)

#### **ZAWIĄZANIE SOJUSZU NA RZECZ ZWALCZANIA CHOROÓB 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 CHOROÓB ZAKAŹNYCH UKŁADU ODDECHOWEGO. POLSKA ZDROWO ODDYCHA. [SOJUSZ PZO]. Inicjatywa, której celem jest wypracowanie rozwiązań systemowych i edukacja społeczeństwa, powołana została przez organizacje pacjentów działające w obszarze ochrony zdrowia i chorób przewlekłych.

#### **1. Raport „ŚCIEŻKA DIAGNOSTYCZNO-TERAPEUTYCZNA PACJENTA Z COVID-19 W POLSCE”, KWIECIEŃ 2022**

31 maja 2022 r. w Warszawie odbyła się konferencja prasowa podczas, której zaprezentowano wnioski i rekomendacje z raportu pt. „Ścieżka diagnostyczno-terapeutyczna pacjenta z COVID-19 w Polsce”. Spotkanie rozpoczęło się od rozmowy o chorych przewlekłe w trakcie pandemii COVID-19, a następnie odbyła się merytoryczna dyskusja ekspertów na temat aktualnej i optymalnej ścieżki diagnostyczno-terapeutycznej pacjenta z COVID-19 ze

szczególnym uwzględnieniem osób chorych przewlekle, czyli osób z grupy wysokiego ryzyka ciężkiego przebiegu COVID-19.

Zwiększenie liczby zaszczepionych osób, zapewnienie testowania i dostępu do doustnych leków przeciwwirusowych dla osób z grup podwyższonego ryzyka ciężkiego przebiegu choroby - to główne wnioski z raportu "Ścieżka diagnostyczno-terapeutyczna pacjentów z COVID-19", który powstał z inicjatywy Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej. Autorzy apelują także o przygotowanie strategii epidemicznej na jesień.

Raport dostępny jest na stronie [ippez.pl](http://ippez.pl) ([zakładka Publikacje](#))

## **2. Raport „CHOROBY ZAKAŻNE UKŁADU ODDECHOWEGO. WYZWANIA I REKOMENDACJE NA PRZYSZŁOŚĆ.”**

Pierwsze polskie opracowanie ekspercko-pacjenckie dotyczące problematyki chorób zakaźnych układu oddechowego, a także wyzwania i rekomendacje na najbliższy czas.

## **3. DEKLARACJA KARPACKA**

W 2022 r. podczas Forum Ekonomicznego w Karpaczu organizacje pacjentów i eksperci zaapelowali o wprowadzenie strategicznych działań, które wzmocnią profilaktykę zakaźnych chorób układu oddechowego, w tym zapaleń płuc. Wśród rekomendacji Deklaracji Karpackiej dla Zdrowia znajdują się m.in. szczepienia w cyklu całego życia, silniejsza ochrona osób z grup ryzyka ciężkiego przebiegu choroby oraz wykorzystanie potencjału wszystkich zawodów medycznych. Deklarację podpisały organizacje pacjenckie skupione w Sojuszu Na Rzecz Zwalczenia Chorób Zakaźnych Układu Oddechowego. Pełna treść Deklaracji Karpackiej dla Zdrowia dostępna jest [tutaj](#)

## **I. KONGRES HUMANIZACJI MEDYCZYNY, 9-10 CZERWCA 2022 WARSZAWA – UNIWERSYTET WARSZAWSKI**

Celem Kongresu było podjęcie tematyki dotyczącej odpowiedniej komunikacji w ochronie zdrowia. Podczas wydarzenia eksperci podejmą próbę zidentyfikowania słabych i silnych stron wdrażania idei humanizacji z perspektywy pracowników jednostek ochrony zdrowia i pacjentów, uwzględniając również rolę kształcenia studentów i kształcenia podyplomowego.

Organizatorzy: Ministerstwo Zdrowia, Uniwersytet Warszawski, Agencja Badań Medycznych  
Partnerzy: Rzecznik Praw Pacjenta, Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, #KRAUM

## **KAMPANIA SPOŁECZNA #ODWOLUJE #NIEBLOKUJE**

Dnia 27 października 2022 r. wystartowała kampania społeczna #ODWOLUJE #NIEBLOKUJE, która zwraca uwagę na nieodwoływanie wizyt lekarskich przez pacjentów. Akcja została zainaugurowana debatą, w której wzięli udział przedstawiciele ochrony zdrowia – zarówno z sektora prywatnego, jak i publicznego. Uczestnicy dyskusji pochyliли się nad problematyką

zjawiska, jego przyczynami, skutkami, a także rozwiązaniami, które mogą zmniejszyć skalę no-show w opiece zdrowotnej.

Więcej informacji na temat kampanii społecznej #ODWOLUJE #NIEBLOKUJE dostępnych jest na stronie: [www.odwolujenieblokuje.pl](http://www.odwolujenieblokuje.pl)

Organizatorem kampanii jest Centrum medyczne CMP. Honorowy patronat nad akcją objęło Ministerstwo Zdrowia oraz Narodowy Fundusz Zdrowia. Wśród partnerów społecznych znalazł się m.in. Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej oraz Fundacja My Pacjenci..

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

Firma Gedeon Richter oraz Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej uruchomiły w 2022 r. III edycję programu grantowego dedykowanego organizacjom pacjenckim. Jego celem jest wyróżnienie i promowanie organizacji, 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 2023 r.

### **KAMPANIA EDUKACYJNA „ŻYWIENIE MEDYCZNE – TWOJE POSIŁKI W WALCE Z CHOROBA”**

W 2022 r. kontynuowano realizację kampanii edukacyjnej „Żywienie medyczne – Twoje posiłki w walce z chorobą”, której inicjatorem jest Nutricia Medyczna. Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej jest Partnerem kampanii.

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

Kampania „Świadomy Pacjent” ma 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. Artykuły dostępne są na portalu [www.pacjentilekarz.pl](http://www.pacjentilekarz.pl)  
IPPEZ jest jedną z organizacji partnerskich kampanii.

### **17 XI 2022 - ŚWIATOWY DZIEŃ RZUCANIA PALENIA**

Już od 30 lat, w trzeci czwartek listopada obchodzony jest Światowy Dzień Rzucania Palenia, który ma na celu zwrócenie uwagi całego społeczeństwa na skutki palenia tytoniu: społeczne, ekonomiczne, a przede wszystkim zdrowotne. Organizacje Pozarządowe zaniepokojone skalą papierosowej epidemii zostały zmotywowane do ponownego wystąpienia z APELEM do rządzących o wdrożenie strategii, która doprowadziłaby do znaczącego ograniczenia dostępności papierosów w Polsce. Więcej o kampanii Rzuć! Nie Żałuj. oraz postulatach na

stronach internetowych Więcej o kampanii Rzuć! Nie Żałuj. oraz postulatach na stronach internetowych oraz FB:

- Stowarzyszenie Walki z Rakiem Płuca o. Szczecin <https://www.rakpluca.szczecin.pl>
- Fundacja Pokonaj Raka <https://www.pokonajraka>
- Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej <https://ippez.pl>
- Fundacja My Pacjenci <https://mypacjenci.org>
- Polskie Stowarzyszenie Diabetyków <https://diabetyk.org.pl>
- Polska Federacja Stowarzyszeń Chorych a Astmę, Alergię i POCh <https://www.astma-alergia-pochp.pl/>

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

### **PATRONATY**

#### **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/>

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.

#### **15 ONKOBIEG**

Dnia 11 września 2022 r., w niedzielę, po raz piętnasty Polacy – i nie tylko! – pobiegli w geście solidarności z pacjentami onkologicznymi i ich rodzinami. Wszystko to za sprawą wydarzenia, które Stowarzyszenie Pomocy Chorym na Mięsaki i Czerniaki Sarcoma organizuje od 14 lat, czyli „Onkobieg – Razem po zdrowie!”. 2500 zarejestrowanych Onkobiegaczy pokonało łącznie ponad 15 000 km co przełożyło się na kwotę 256 000 złotych! Przyczyniło się to do pobicia rekordu pod względem zebranych środków finansowych, które Stowarzyszenie Sarcoma przeznaczy na wsparcie podopiecznych i profilaktykę. Więcej informacji na stronie [onkobieg.pl](http://onkobieg.pl)

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął wydarzenie patronatem misyjnym.



## KAMPANIA EDUKACYJNA ZAPYTAJ O SM

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej po raz kolejny objął patronatem honorowym kampanię edukacyjną „Zapytaj o SM”, której inicjatorami są: Fundacja PTSR, Polskie Towarzystwo Stwardnienia Rozsianego i Fundacja SM-Walcz o siebie. Druga edycja kampanii będzie trwać do końca grudnia 2022 r.

Celem kampanii, oprócz budowania świadomości na temat stwardnienia rozsianego, stało się zmotywowanie pacjentów do otwartej rozmowy z personelem medycznym na temat swojej choroby. Ponadto, inicjatywa, poprzez działania edukacyjne, dąży 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. Wychodząc naprzeciw potrzebom pacjentów w 2022 r. prowadzono kontynuację działań edukacyjnych.

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

## „IDŹ NA REKORD. WYGRAJ Z NADCIŚNIENIEM TĘTNICZYM!” – XIX EDYCJA OGÓLNOPOLSKIEJ KAMPANII PROFILAKTYCZNO-EDUKACYJNEJ SERVIER DLA SERCA

W ramach tegorocznej odsłony Servier dla Serca (2022 r.) podjęta została próba ustanowienia Rekordu Guinnessa i Rekordu Polski w największej liczbie jednoczesnych pomiarów ciśnienia tętniczego wykonywanych samodzielnie – ustanowiono oficjalnie Rekord Polski. Próba ustanowienia obu rekordów miała na celu podkreślenie znaczenia oraz łatwości z jaką możliwe jest prowadzenia samodzielnej kontroli, także w warunkach domowych. Wydarzenie odbyło się 6 października 2022 r. w Warszawie w klubie Stodoła. Ponadto w ramach kampanii Servier dla Serca mieszkańcy 6 miast w Polsce (Bydgoszcz, Zabrze, Rzeszów, Lublin, Białystok i Warszawa) mogli skorzystać z bezpłatnych badań profilaktycznych chorób układu sercowo-naczyniowego (w uzasadnionych przypadkach także z konsultacji kardiologicznej oraz badania EKG serca).

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął kampanię patronatem.

## IV KONFERENCJA SEKSON O SEKSUALNOŚCI I RODZICIELSTWIE OSÓB Z NIEPEŁNOSPRAWNOŚCIĄ RUCHOWĄ

Konferencja zorganizowana przez Fundację Avalon w ramach działań Projektu Sekson odbyła się 15-16.10.2022 w Służewskim Domu Kultury w Warszawie. Tematem przewodnim było Ciało i cielesność. Więcej na temat: <https://www.sekson.pl/konferencja/edycja-2022/>

Instytut objął konferencję patronatem honorowym.

## **NIE WYKLUCZAMY, BADAMY W KOBIECYM INTERESIE” – 4 EDYCJA KAMPANII**

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął patronatem 4. edycję kampanii społeczno-edukacyjnej „W kobiecym interesie”. W tym roku odbywa się ona pod hasłem „Nie wykluczamy, badamy w kobiecym interesie” i adresowana jest do wszystkich kobiet, a szczególnie do tych z niepełnosprawnościami.

Cel kampanii „W kobiecym interesie” jest od początku niezmienny – to zachęcenie kobiet do regularnych wizyt u ginekologa i edukacja nt. sposobów pokonywania społecznych i psychologicznych barier w odbywaniu regularnych kontroli zdrowotnych. Inicjatorem i organizatorem kampanii jest Gedeon Richter Polska – lider w obszarze ochrony zdrowia kobiet. W 2022 roku specjalnie przystosowany mobilny gabinet ginekologiczny, by przyjąć panie z różnymi niepełnosprawnościami, m.in. ruchu, wzroku czy słuchu, odwiedził 10 miejscowości zlokalizowanych w województwach pomorskim, kujawsko-pomorskim i wielkopolskim. W lipcu 2022 r. w gabinecie były przeprowadzane bezpłatne konsultacje lekarzy ginekologów oraz badanie USG ginekologiczne, cytologia wraz z testem HPV i badanie piersi. Więcej na temat [www.wkobiectyminteresie.pl](http://www.wkobiectyminteresie.pl)

## **RAPORT “TOP DISRUPTORS IN HEALTHCARE 2022”**

Jednym z głównych celów Raportu jest pomoc w ułatwieniu nawiązywania współpracy między startupami a innymi podmiotami – inwestorami, podmiotami medycznymi, partnerami i klientami końcowymi. III edycja Raportu została opublikowana podczas międzynarodowej Konferencji „AI w zdrowiu”, która odbyła się w czerwcu 2022 r. Partnerem Głównym tegorocznej edycji Raportu jest Google for Startups. Raport objęty został również patronatem m.in. Agencji Badań Medycznych, Ministerstwa Zdrowia i Narodowego Centrum Badań i Rozwoju.

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął Raport „Top Disruptors in Healthcare – przegląd innowacyjnych startupów medycznych w Polsce” swoim patronatem.

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

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

- Przewodniczący Rady Organizacji Pacjentów przy ministrze właściwym ds. zdrowia
- 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
- 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.
- Członek Rady Doradczej w międzynarodowym projekcie konsorcjum Państw Unii Europejskiej „Implementing a patient-centred and evidence-based intervention to reduce Benzodiazepine and sedativehypnotic use to improve patient SAFETY and quality of care "BE-SAFE".
- Członek Rady Organizacji Pacjentów przy Rzeczniku Praw Pacjenta
- Członek Rady Programowej projektu „Pacjenci.pro” – Akademii Rozwoju Organizacji Pacjentów

**Prof. Dorota Karkowska – Członek Rady Instytutu**

Przewodnicząca Mazowieckiej Komisji ds. Orzekania o Zdarzeniach Medycznych w Warszawie

Członek Komisji ds. Zdrowia przy Rzeczniku Praw Obywatelskich

- Członek Rady Ekspertów przy Rzeczniku Praw