

Sprawozdanie z działalności fundacji				za rok 2024	
Podstawa prawna: Ustawa z dnia 6 kwietnia 1984 r. o fundacjach (Dz.U. 2020 r. poz. 2167 oraz z 2022 r. poz. 2185)					
➤ Sprawozdawca wypełnia tylko przeznaczone dla niego białe pola; ➤ We wszystkich polach, w których nie będą wpisane odpowiednie informacje, należy wstawić pojedynczy znak myślnika (-); ➤ Pola wyboru należy uzupełnić przez wstawienie pojedynczego znaku X.					
Nazwa organu sprawującego nadzór: MINISTERSTWO ZDROWIA, PREZYDENT M. ST. WARSZAWY					
I. Dane fundacji					
1. Nazwa fundacji		INSTYTUT PRAW PACJENTA I EDUKACJI ZDROWOTNEJ			
2. Adres siedziby i dane kontaktowe	1. Kraj: POLSKA		2. Województwo: MAZOWIECKIE		3. Powiat: WARSZAWA
	4. Gmina: ŚRÓDMIEŚCIE		5. Ulica: PIĘKNA		6. Nr domu: 64A
	7. Nr lokalu: 8		8. Miejscowość: WARSZAWA		9. Kod pocztowy: 00-672
	10. Nr telefonu (fakultatywne): 22 628 08 63		11. Adres poczty elektronicznej: Kontakt@prawapacjenta.eu		12. Nr faksu (fakultatywne): -----
13. Adres do korespondencji (jeżeli jest inny niż adres siedziby): -----					
14. Adres strony internetowej (jeżeli fundacja posiada stronę www) www.ippez.pl					
3. Nr REGON:		140011587	4. Data wpisu do KRS:	4.11.2004 r.	5. Nr KRS: 0000220999
6. Dane członków zarządu fundacji / dane likwidatora		Imię i nazwisko			Funkcja
		Arkadiusz Nowak			Prezes Zarządu

(według aktualnego wpisu w KRS)	Igor Grzesiak	Wiceprezes Zarządu
7. Numer NIP fundacji	521 333 51 87	
8. Wszystkie cele statutowe fundacji	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.	

II. Charakterystyka działalności fundacji w okresie sprawozdawczym *(dane odnoszą się do faktycznie wykonywanej działalności w roku sprawozdawczym)*

1. Zasady, formy i zakres działalności statutowej z podaniem realizacji celów statutowych

Dla realizacji swoich celów statutowych Fundacja podejmowała 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. Współpraca z organami państwowymi, samorządowymi, organizacjami pozarządowymi i branżowymi, w szczególności z organizacjami zrzeszającymi pacjentów, w zakresie praw pacjentów i edukacji zdrowotnej.
6. Rozwijanie współpracy międzynarodowej w obszarze praw pacjentów i edukacji zdrowotnej.
7. Działalność na rzecz budowy rozwiązań z zakresu tworzenia i respektowania praw pacjentów w Polsce.
8. Propagowanie działalności Fundacji i współpraca ze środkami masowego przekazu.
9. Poradnictwo prawno-organizacyjne i merytoryczne dla pacjentów i ich opiekunów.
10. Tworzenie raportów, analiz, opracowań.
11. Prowadzenie działalności wydawniczej.
12. Inne formy działalności edukacyjnej.

2. Opis głównych zdarzeń prawnych w działalności fundacji o skutkach finansowych

XVIII FORUM ORGANIZACJI PACJENTÓW, 08-09 LUTY 2024 r., WARSZAWA

W dniach 07-08 lutego 2024 roku w Warszawie już po raz 18. odbyło się dwudniowe Forum Organizacji Pacjentów organizowane przez Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, z udziałem przedstawicieli administracji, urzędników, ekspertów i mediów. W 2024 r. Forum ponownie odbyło się w formie hybrydowej – część uczestników uczestniczyło stacjonarnie, pozostali mogli śledzić konferencję online.

Jak co roku pretekstem do spotkania pacjentów był obchodzony 11 lutego Światowy Dzień Chorego, który stanowi okazję do wyrażenia szacunku i uznania pracownikom służby zdrowia, wolontariuszom, członkom rodziny, organizacjom oraz wszystkim tym, którzy bezinteresownie poświęcają się dla dobra chorych. Spotkanie organizacji pacjentów organizowane przez Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej co roku gromadzi ponad 150 liderów organizacji pacjentów reprezentujący głos kilkuset tysięcy pacjentów z całej Polski. Intencją wydarzenia z udziałem osób kształtujących politykę zdrowotną państwa m.in. Ministra Zdrowia, Prezesa NFZ, Rzecznika Praw Pacjenta, ekspertów w obszarze zdrowia publicznego jest stworzenie płaszczyzny integracji środowiska organizacji pacjentów oraz umożliwienie liderom organizacji zwrócenia uwagi na największe problemy, z jakimi spotykają się w swej codziennej działalności. Jest to największa tego typu konferencja skierowana do liderów pacjentów.

Pierwszą część spotkania rozpoczęło inauguracyjne wystąpienie Ministry Zdrowia, Pani Izabeli Leszczyny. Pierwszego dnia odbyło się wysłuchanie społeczne podczas którego zaproszeni przedstawiciele Ministerstwa Zdrowia, NFZ i biura Rzecznika Praw Pacjenta odpowiadali na zadane przez liderów organizacji pacjentów pytania, dwie sesje międzynarodowe: 1) „Czy zdrowie środowiskowe i bezpieczeństwo pacjenta mogą być priorytetami w nowej kadencji Parlamentu Europejskiego?”, 2) Programy szczepień ochronnych i rozwiązania antynikotynowe jako narzędzia zdrowia publicznego w Europie.

Pozostałe, poruszane podczas drugiego dnia FOP tematy to:

- Endometrioza – problem zdrowotny kobiet, którego nie znają lekarze
- Przestrzeganie procesu humanizacji medycyny z perspektywy pacjentów i pracowników ochrony zdrowia
- Rozwój innowacji i badań klinicznych w Polsce i Europie
- Wyzwania i potrzeby w ochronie zdrowia z perspektywy pacjentów
- Choroby zakaźne – wciąż aktualny problem zdrowia publicznego

Link do transmisji na YT Instytutu

Dzień pierwszy: <https://www.youtube.com/watch?v=53B2GB8A9vs&t=27251s>

Dzień drugi: <https://www.youtube.com/watch?v=O-sU7ut10c&t=21554s>

„DLA ZDROWIA I PACJENTA” – NAGRODY PRYZNANE PODCZAS XVII FORUM ORGANIZACJI PACJENTÓW

Podczas XVIII 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: **FUNDACJA DIABECIAKI**

KATEGORIA PRAWA I BEZPIECZEŃSTWO PACJENTÓW: **GLADIATOR – STOWARZYSZENIE MĘŻCZYZN Z CHOROBYMI PROSTATY**

KATEGORIA WOLONTARIAT I DZIAŁALNOŚĆ SPOŁECZNA: **FUNDACJA POKONAĆ ENDOMETRIOZĘ**

RAPORT „PACJENT W POLSKIM SYSTEMIE ZDROWIA - 2024”

W ramach XVIII Forum Organizacji Pacjentów (FOP) przedstawiono raport „Pacjent w polskim systemie zdrowia – 2024”, który powstał z inicjatywy Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej. Publikacja jest uzupełnieniem rozmów i debat o systemie ochrony zdrowia, jakie prowadzone są w ramach FOP, zbierającą w jednym miejscu aktualne potrzeby, uwagi i opinie organizacji pacjentów dotyczące systemu ochrony

zdrowia w Polsce.

Raport „Pacjent w polskim systemie zdrowia – 2024”, oparty na opinii kilkudziesięciu polskich organizacji pacjenckich zbiera istotne spostrzeżenia dotyczące stanu polskiego systemu ochrony zdrowia, który w zdecydowanej większości oceniany jest przez pacjentów przeciętnie, nierzadko też negatywnie. W opublikowany podczas konferencji raporcie organizacje wskazują na konieczność dokonania istotnych zmian.

Link do raportu: <https://ippez.pl/wp-content/uploads/2024/02/Pacjent-w-polskim-systemie-ochrony-zdrowia-2024.pdf>

WARSZTATY „ZDROWE POBUDKI”

W przededniu obchodów Ogólnopolskiego Dnia Walki z Depresją, 22 lutego w Warszawie odbyły się pierwsze warsztaty z cyklu „Zdrowe Pobudki” dla organizacji pacjentów, której organizatorem był Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej. Warsztaty są kontynuacją działań IPPEZ w ramach Forum Organizacji Pacjentów 2024 oraz konsekwencją audytu przeprowadzonego przez IPPEZ i wniosków zebranych w raporcie: PACJENT W POLSKIM SYSTEMIE OCHRONY ZDROWIA – 2024, w którym organizacje pacjentów wskazały pilne działania w obszarze zdrowia. Jednym z pilnych tematów i wyzwań dot. systemu zdrowia została wskazana psychiatria dziecięca, dlatego też pierwsze spotkanie dotyczyła problematyki w obszarze psychiatrii dziecięcej. W spotkaniu pt. *Zdrowie psychiczne dzieci i młodzieży w Polsce – wyzwania, potrzeby, przyszłość*, wzięli udział eksperci oraz przedstawiciele organizacji pacjentów.

Więcej na temat spotkania: <https://ippez.pl/warsztaty-zdrowe-pobudki-podumowanie/>

W wyniku spotkania powstało **STANOWISKO ORGANIZACJI PACJENTÓW DZIAŁAJĄCYCH W OBSZARZE ZDROWIA PSYCHICZNEGO NA TEMAT POTRZEB PSYCHIATRII DZIECI I MŁODZIEŻY W POLSCE**. Dokument podpisało 7 organizacji: Fundacja Słonie na Balkonie, Fundacja Pomocy Młodzieży i Dzieciom Niepełnosprawnym „HEJ, KONIKU!”, Fundacja Europejskie Centrum Edukacji „PO PROSTU”, Fundacja „Nie Widać Po Mnie”, Fundacja GrowSPACE, Fundacja Światło dla Życia, Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej.

Link do Stanowiska: <https://ippez.pl/stanowisko-organizacji-pacjentow-dzialajacych-w-obszarze-zdrowia-psychicznego-na-temat-potrzeb-psychiatrii-dzieci-i-mlodziezy-w-polsce/>

PROJEKT „PACJENCI DLA ZDROWIA”

Działania realizowane w projekcie „Pacjenci dla Zdrowia” dotyczą zmiany postrzegania i funkcjonowania całego sektora organizacji pacjentów dzięki czemu poprawią wizerunek organizacji, doprowadzą do wdrożenia ujednoliconych standardów zarządzania a poprzez szkolenia wpłyną na rozwój ich kompetencji. Projekt zakłada trzy filary realizacji:

1. **Uaktualnienie kwestionariusza samooceny** - bezpłatnego narzędzie dla organizacji działających w obszarze ochrony zdrowia służącego do przeprowadzenia wewnętrznej ewaluacji i oceny zgodności działania organizacji z obowiązującymi przepisami prawa, statutu, regulaminami i uchwałami organów statutowych organizacji pacjentów pod kątem formalno-prawnym. W pierwszym etapie realizacji projektu zaplanowano jego uaktualnienie przez ekspertów, dostosowanie do zmian w prawie, jakie zaszły od czasu powstania kwestionariusza. Ponadto zaplanowano wyważenie ryzyk związane z nie przestrzeganiem przepisów zawartych w kwestionariuszu, aby użytkownik wiedział jakie sankcje może ponieść organizacja (priorytetyzacja). Kwestionariusz można bezpłatnie pobrać na stronie <https://ippez.pl/kwestionariusz-samooceny-dla-organizacji-juz-dostepny/>

2. **Szkolenia regionalne dla organizacji działających w obszarze ochrony zdrowia** – cykl 16 szkoleń pt „Jak działać jawnie, skutecznie i zgodnie z prawem” w regionach. Szkolenie prowadzi Katarzyna Sadło – ekspertka i konsultantka od lat związana z organizacjami pozarządowymi. W 2024 roku, w ramach niniejszego projektu, odbyło się 6 szkoleń: 27.09 w Rzeszowie, 04.10 w Zielonej Górze, 18.10 w Szczecinie, 25.10 października w Olsztynie, 05.11 w Kielcach oraz 09.12 w Warszawie. Łącznie w 2024 roku wzięło w nich udział 80 uczestników.
3. **Centrum Wsparcia Organizacji Pacjentów (CWOP)** – miejsce, w którym organizacje pozarządowe działające w obszarze ochrony zdrowia mogą skorzystać z bezpłatnych porad i usług m.in. grafika, prawnika, eksperta ds. NGO, tłumacza, programisty/informatyka itd. W 2024 roku w ramach projektu udzielono 61 godzin usług eksperckich, z których skorzystało 13 organizacji zgłaszając łącznie 34 sprawy.

Okres realizacji zadania: 01.05.2024 – 30.06.2026

Współfinansowano ze środków Narodowego Instytutu Wolności – Centrum Rozwoju Społeczeństwa Obywatelskiego w ramach Rządowego Programu Fundusz Inicjatyw Obywatelskich NOWEFIO na lata 2021-2030.

PROJEKT „JESTEŚ POTRZEBNY. BUDOWANIE DIALOGU MIĘDZYPOKOLENIOWEGO I INKLUZJI SPOŁECZNEJ. KONTEKST POLSKI I NORWESKI.”

Projekt obejmuje trzy komponenty w partnerstwie polsko-norweskim: konferencję naukową w Polsce (nr I), panel naukowo-kulturalny w Norwegii (nr II) oraz utworzenie Domu Międzypokoleniowego w Poznaniu (nr III).

Celem projektu było: wzmocnienie współpracy dwustronnej pomiędzy Polską a Norwegią w zakresie budowania kapitału społecznego w społecznościach lokalnych w oparciu o edukację społeczną i dziedzictwo kulturowe Polski i Norwegii, oraz budowanie pomostu międzypokoleniowego i międzykulturowego, poprzez integrację i wspieranie solidarności społecznej w oparciu o działalność Domu Międzypokoleniowego, jako platformy kultywowania i wzmacniania dobrostanu grup interesariuszy, którym dedykowany jest projekt (seniorzy, etc.). Partnerem projektu była norweska organizacja ROM-Agder z Kristiansand.

Projekt realizowany od maja 2024 r. do stycznia 2025.

Więcej na temat realizacji projektu: <https://ippez.pl/co-robimy/inne-projekty/jestes-potrzebny/>

Inicjatywa „Jesteś Potrzebny. Budowanie dialogu międzypokoleniowego i integracji społecznej. Polski i norweski kontekst.” korzysta z dofinansowania o wartości 140 900 euro otrzymanego od Islandii, Liechtensteinu i Norwegii w ramach Funduszy Norweskich i EOG.

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

Celem kampanii jest podniesienie świadomości społeczeństwa na temat zagrożeń, jakie niosą ze sobą kleszcze ze szczególnym uwzględnieniem kleszczowego zapalenia mózgu (KZM) oraz zachęcenie do szczepień ochronnych w celu zapobiegania groźnemu dla życia i zdrowia wirusowi (KZM).

Najważniejszym celem kampanii jest edukacja na temat szczepień przeciwko kleszczowemu zapaleniu

mózgu. Z uwagi na skalę zagrożeń powodowanych przez kleszcze konieczne staje się kształtowanie fachowej opinii społecznej w sprawach oświaty zdrowotnej i medycyny zapobiegawczej.

KAMPANIA „ZACHOWAJ WZROK”

Z inicjatywy Retina AMD Polska oraz Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej w marcu 2023 r. wystartowała kampania „Zachowaj Wzrok”. Ideą kampanii jest edukacja na temat chorób siatkówki takich jak zwyrodnienie plamki związane z wiekiem (AMD) i cukrzycowy obrzęk plamki (DME), które mogą prowadzić do utraty wzroku.

Strona kampanii www.zachowajwzrok.pl umożliwia poznanie chorób siatkówki i świata widzianego oczami pacjentów, na stronie znajduje mapa ośrodków okulistycznych w Polsce specjalizujących się w leczeniu AMD i DME oraz porady dla pacjentów i ich opiekunów.

W 2024 roku kontynuowano działania edukacyjne.

SZKOLENIA „JAK DZIAŁAĆ JAWNIE, SKUTECZNIE I ZGODNIE Z PRAWEM”

Szkolenia regionalne dla przedstawicieli organizacji pacjentów z zakresu funkcjonowania organizacji pozarządowych prowadzone przez ekspertkę i konsultantkę w dziedzinie prowadzenia i działania organizacji pozarządowych. W 2024 roku odbyły się dwa szkolenia (poza projektem Pacjenci dla zdrowia” - 07 marca w Lublinie i 14 marca w Katowicach, w których łącznie udział wzięło 26 uczestników.

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 wzmacnianie 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 odbywała się w 2024 r. poprzez organizację ogólnopolskiej konferencji sieciującej organizacje pacjentów (Forum Organizacji Pacjentów 2024), szkolenia i warsztaty dla ich liderów, działania rzecznicze prowadzone we współpracy z organizacjami pacjentów. Instytut kontynuował działanie Centrum Wsparcia Organizacji Pacjentów. Wszystkie prowadzone aktywności pozwoliły w pełni zrealizować Strategię Instytutu na lata 2022-2024.

PROJEKTY ZE ŚRODKÓW WHO

W 2024 roku r. IPPEZ ponownie został operatorem środków przekazanych przez WHO (Światowa Organizacja Zdrowia) na realizację projektów pomocowych dla uchodźców wojennych z Ukrainy przebywających w Polsce. W ramach projektu realizowanego od kwietnia do czerwca IPPEZ podpisał 4 umowy, na mocy których środki zostały przekazane czterem organizacjom działającym w Polsce w obszarze HIV/AIDS oraz pomagającym uchodźcom wojennym z Ukrainy. Organizacje przeprowadziły m.in. kampanie informacyjne nt. możliwości testowania i leczenia HIV/AIDS/HCV/HBV/kiły i gruźlicy (ankieta przesiewowa), prowadziły także wsparcie informacyjne i psychologiczne. Testowanie prowadzone było na terenie Wrocławia i Warszawy.

Organizacje, które podpisały umowę z IPPEZ na realizację projektów:

- Kamiliańska Misja Pomocy
- Stowarzyszenie Podwale siedem
- Bądź z Nami. Stowarzyszenie Wolontariuszy Wobec AIDS
- Społeczny Komitet ds. AIDS (SKA)

KAMPAANIA EDUKACYJNA „FLAKI ROZRABIAKI”

W 2024 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/>

PUBLIKACJA „PSYCHOSPOŁECZNE UWARUNKOWANIA OPIEKI NAD PACJENTEM”

Publikacja analizuje współczesne uwarunkowania opieki nad pacjentem w kontekście społecznym i psychologicznym, które wzajemnie się przenikają. Autorzy podkreślają, że wydarzenia ostatnich lat – pandemia COVID-19 oraz wojna w Ukrainie – wpłynęły na systemy ochrony zdrowia, psychikę ludzi oraz poczucie bezpieczeństwa społecznego. Dodatkowym wyzwaniem są zmiany demograficzne związane ze starzeniem się społeczeństw.

Monografia koncentruje się na potrzebie tworzenia warunków sprzyjających poprawie jakości opieki medycznej poprzez poszanowanie godności pacjentów, dbanie o ich dobrostan psychiczny, minimalizowanie cierpienia oraz maksymalizację korzyści terapeutycznych.

Publikacja składa się z pięciu części. Zawiera zarówno analizy teoretyczne, jak i praktyczne, w tym studia przypadków oraz wskazówki dla personelu medycznego. Ważnym elementem są wywiady z ekspertami reprezentującymi różne dziedziny medycyny i zdrowia psychicznego. W części końcowej umieszczono informacje o instytucjach i organizacjach oferujących wsparcie pacjentom oraz rekomendacje suicydologiczne dotyczące postępowania i komunikacji w sytuacjach kryzysowych.

Całość ukazuje szerokie znaczenie psychospołecznych czynników w opiece nad pacjentem, wskazując na konieczność łączenia wiedzy medycznej z empatią, szacunkiem dla autonomii i potrzeb osób chorych

Publikacja powstała pod redakcją Arkadiusza Nowaka, Rafała Staszewskiego, Adama Czabańskiego i Ewy Baum.

PORTALE INTERNETOWE

PORTAL INTERNETOWY – 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)

SOJUSZ 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, w 2022 roku powołano SOJUSZ NA RZECZ ZWALCZANIA CHORÓB 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.

Działania Sojuszu w 2024 r.:

1. RAPORT PT. „POLKI I POLACY A ZAPALENIE PŁUC I PNEUMOKOKI. ŚWIADOMOŚĆ ZAGROŹEŃ I PROFILAKTYKI.”

Pneumokoki – bakterie odpowiedzialne za poważne infekcje, w tym zapalenie płuc, zapalenie opon mózgowych oraz sepsę – stanowią jedno z największych zagrożeń dla osób z chorobami przewlekłymi, seniorów oraz dzieci. Mimo rosnącej świadomości społeczeństwa o ryzykach związanych z zapaleniem płuc, badania pokazują, że liczba osób zaszczepionych przeciwko pneumokokom w Polsce jest niewystarczająca.

Raport dostępny jest na stronie Instytutu pod adresem: https://ippez.pl/wp-content/uploads/2025/03/20_02_2025_raport_polkiPolacy_pneumokoki_www.pdf

2. STANOWISKO - EKSPERCI SOJUSZU „POLSKA ZDROWO ODDYCHA” NA TEMAT PROFILAKTYKI CHORÓB UKŁADU ODDECHOWEGO POPRZECZ SZCZEPIENIA OCHRONNE

W przededniu Światowego Dnia Zapaleń Płuc, który obchodzony jest 12 listopada, Sojusz na Rzecz Zwalczanie Chorób Zakaźnych Układu Oddechowego (Polska Zdrowo Oddycha) opublikował stanowisko podkreślające konieczność wzmożonej profilaktyki chorób zakaźnych układu oddechowego. Reprezentujące Sojusz PZO organizacje pacjentów, działające w ramach Sojuszu, zaapelowały o nadanie priorytetu szczepieniom dorosłych, zwłaszcza osób starszych i grup ryzyka, jako kluczowego środka ochrony zdrowia publicznego.

Stanowisko dostępne jest na stronie <https://ippez.pl/eksperci-sojuszu-polska-zdrowo-oddycha-na-temat-profilaktyki-chorob-ukladu-oddechowego-poprzez-szczepienia-ochronne/>

3. WEBINARY „COVID-19 NIE MA WAKACJI”

Instytut wraz z Sojuszem przygotował i zrealizował cykl 5 webinarów online dla różnych grup pacjentów i ich opiekunów, w tym dla diabetyków, pacjentów immunoniekompetyentnych, kobiet chorujących na raka piersi, pacjentów kardiologicznych oraz jeden webinar dla dziennikarzy. Omawiano m.in. aktualne informacje dotyczące COVID-19 – dane światowe, statystyki, co wiemy nowego od czasu wybuchu pandemii, aktualne rekomendacje polskie i zagraniczne dot. szczepień. Szkolenia prowadzone były przez wybitnych ekspertów, lekarzy chorób zakaźnych, w tym. prof. Krzysztofa Tomasiewicza, prof. Annę Piekarską, prof. Jerzego Jaroszewicza, prof. Dorotę Zarębską i prof. Małgorzatę Pawłowską.

4. WYKŁADY LEKARZY NA TEMAT PNEUMOKOKÓW PODCZAS SPOTKAŃ Z PACJENTAMI

Ogólnopolskie Stowarzyszenie Pacjentów ze Schorzeniami Serca i Naczyń "EcoSerce"

- 1) 25 października 2024 r. - Uniwersytet Jagielloński w Krakowie. Spotkanie w ramach kampanii Prosta Droga do Zawału „Zdążyć przed zawałem” z udziałem pacjentów kardiologicznych, diabetologicznych i nefrologicznych - m.in. wykład „Pneumokoki: dlaczego kluczowa jest ochrona „silversów” i pacjentów z grup ryzyka?” - dr hab. n. med. Tomasz Dzieciatkowski, wirusolog. Liczba uczestników spotkania: 400 osób
- 2) 06 listopada 2024 r. w Katowicach - Akademia Górnośląska w Katowicach. Spotkanie dla słuchaczy Uniwersytetu Trzeciego Wieku. Tematem były szczepienia przeciwko pneumokokom u osób z wielochorobowością oraz u seniorów. W trakcie spotkania wyświetlono film na temat pneumokoków i szczepień przygotowany przez Sojusz Polska Zdrowo Oddycha z udziałem dr Piotra Ligockiego. Liczba uczestników spotkania: 50 osób

Stowarzyszenie Amazonka Warszawa-Centrum i Fundacja per Humanus

1. Warsztat 29 października 2024 r. w Warszawie, wykład „Szczepienia przeciwko pneumokokom” - dr n. med. Justyna Tymińska, 22 uczestników
2. Warsztat w Olsztynie - 8 listopada 2024 Uczestnikom warsztatu wyświetlono film na temat szczepień przeciwko pneumokokom przygotowany przez Sojusz Polska Zdrowo Oddycha z udziałem eksperta dr Piotra Ligockiego. Po filmie odbyła się dyskusja. 20 uczestników
3. Konferencja w Narodowym Instytucie Onkologii w Warszawie - 14 listopada 2024 dr Justyna Tymińska wygłosiła wykład na temat „Co warto wiedzieć na temat szczepienia przeciwko pneumokokom dla dorosłych?”- w konferencji udział wzięły 52 osoby

Polskie Stowarzyszenie Diabetyków

Dnia 23 listopada 2024 r. w Stargardzie odbył się wykład pt. "Mała bakteria, wielki problem dla osób z cukrzycą." w ramach działań realizowanych przez Sojusz Polska Zdrowo Oddycha. Prelekcję poprowadził ekspert, dr n. med. Piotr Ligocki, który w przystępny sposób omówił znaczenie profilaktyki szczepień w zapobieganiu chorobom pneumokokowym i zapaleniu płuc u dorosłych ze szczególnym uwzględnieniem diabetyków. W wydarzeniu wzięło udział 300 osób, w tym pacjenci – głównie diabetycy, zaproszeni eksperci i przedstawiciele administracji publicznej.

5. WYKŁADY LEKARZY NA TEMAT PNEUMOKOKÓW PODCZAS SPOTKAŃ Z UCZESTNIKAMI UNIWERSYTETÓW TRZECIEGO WIEKU

Wykłady poprowadzili: dr n. med. Janina Kokoszka-Paszkot, dr n. med. Justyna Tymińska, prof. Ernest Kuchar, dr Piotr Ligocki oraz dr Aleksander Biesiada. Lekarze w przystępny sposób omówili zagrożenia zdrowotne związane z pneumokokami, w szczególności dla osób starszych i przewlekle chorych. mechanizmy obniżenia odporności u dorosłych, zwiększające ryzyko ciężkiego przebiegu chorób, profilaktykę szczepień, jako kluczowe narzędzie ochrony zdrowia przed zapaleniem płuc i powikłaniami kardiologicznymi, nowoczesne szczepionki przeciw pneumokokom, które skutecznie zmniejszają ryzyko zachorowań. Wykłady odbyły się w Warszawie, Gdańsku, Łodzi, Gliwicach i Toruniu. W każdym spotkaniu średnio udział wzięło ok 115 osób – słuchaczy Uniwersytetu Trzeciego Wieku.

HPV FREE

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, odpowiadając na pilne potrzeby zdrowotne wskazane przez WHO, zainicjował powołanie Forum na rzecz Eliminacji HPV. Forum jest interdyscyplinarną inicjatywą utworzoną przez organizacje pacjentów oraz ekspertów zajmujących się problematyką chorób zakaźnych, onkologii i edukacji zdrowotnej. Jego głównym celem jest prowadzenie działań edukacyjnych i rzeczniczych w zakresie wirusa brodawczaka ludzkiego (HPV).

Działania te obejmują monitorowanie danych i analizę sytuacji związaną z realizacją programu szczepień oraz w dłuższej perspektywie, monitorowanie wskaźników zachorowań na nowotwory HPV-zależne i inne choroby wywołane przez wirusa. Forum dąży do wskazania długofalowych, priorytetowych rozwiązań strategicznych, które należy wdrożyć w zakresie profilaktyki i edukacji na temat HPV.

Najważniejsze działania:

- powołanie Forum na rzecz Eliminacji HPV oraz grupy roboczej z udziałem ekspertów,
- przeprowadzenie badań opinii społecznej na temat HPV i szczepień,
- organizacja briefingu prasowego i kampanii edukacyjno-informacyjnych,
- opracowanie raportów i dokumentu typu *White Paper* z rekomendacjami dla decydentów,
- przygotowanie materiałów graficznych i merytorycznych oraz aktywność medialna.

Najważniejsze wnioski przeprowadzonego badania:

- Niski poziom wyszczepialności w Polsce (ok. 20%) przy wysokiej deklarowanej gotowości społeczeństwa do szczepień.
- Brak skutecznych kampanii edukacyjnych i zbyt skomplikowana organizacja programu.
- Konieczność desygnatywizacji szczepienia (traktowanie go jako pediatrycznego, przeciw nowotworom, a nie jako związanego z seksualnością).
- Potrzeba lepszej współpracy między resortami zdrowia i edukacji oraz większego zaangażowania samorządów i środowisk lokalnych.

Rekomendacje z badania:

- włączenie szczepień HPV do Programu Szczepień Ochronnych jako obowiązkowych,
- prowadzenie celowanych kampanii edukacyjnych dla rodziców, młodzieży i dorosłych,
- wdrożenie badań przesiewowych opartych na testach DNA HPV,
- zapewnienie łatwiejszego dostępu do szczepień (szkoły, POZ, apteki),
- opracowanie długofalowej strategii eliminacji HPV w Polsce.

Projekt potwierdził, że społeczeństwo jest otwarte na szczepienia, lecz kluczowe jest zwiększenie edukacji,

uproszczenie systemu i lepsza organizacja działań profilaktycznych.

RAPORT: „JAKICH CHORÓB NAJBARDZIEJ BOJĄ SIĘ POLKI I POLACY?”

W ramach XVIII Forum Organizacji Pacjentów (FOP) przedstawiono raport „POLKI I POLACY, A CHOROBY I ZDROWIE”, który powstał we współpracy Ośrodka Badań Socjomedycznych oraz Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej. W badaniu zapytano o obawy dotyczące chorób oraz postawy zdrowotne. Wynika z niego, że największym źródłem obaw Polek i Polaków jest choroba nowotworowa, udary mózgu oraz choroba Alzheimera. W dalszej kolejności boimy się zachorowania na depresję oraz otyłości, a zdecydowanie najmniej chorób zakaźnych tj. HIV, grypy oraz COVID-19. W związku z chorobą badani najbardziej obawiają się niepełnosprawności, utraty dochodów oraz uzależnienia od innych. W związku z chorobą boimy się także śmierci oraz samotności.

Link do raportu:

https://ippez.pl/wp-content/uploads/2025/03/20_02_2025_raport_czegoBojaSiePolacy_vol1_www.pdf

SPOTKANIE PRASOWE: POLKI I POLACY A SZCZEPIENIA PRZECIW HPV. WIEDZA, POSTAWY, PRAKTYKI, 24.04.2024 WARSZAWA

Spotkanie zorganizowane w ramach obchodów EUROPEJSKIEGO TYGODNIA SZCZEPIEŃ Podczas spotkania eksperci – prof. UW, dr hab. n. med. i n. o zdr. TOMASZ SOBIERAJSKI, kierownik Ośrodka Badań Socjomedycznych Instytutu Stosowanych Nauk Społecznych na Uniwersytecie Warszawskim oraz dr n. med. MONIKA WANKE-RYTT, przewodnicząca Zespołu ds. Kontroli Zakażeń, zastępca kierownika Oddziału Klinicznego Obserwacyjno-Izolacyjnego i Pediatrii UCK WUM – omówili najnowsze informacje dotyczące programu szczepień przeciwko HPV w Polsce i Europie, włączając aktualne dane na temat wirusa HPV, w tym drogi zakażenia, statystyki zachorowalności na nowotwory HPV-zależne, oraz wyzwania związane z działaniami edukacyjnymi w tym obszarze.

Niezwykle istotnym punktem było premierowe przedstawienie najnowszych wyników badania „POLKI I POLACY A SZCZEPIENIA PRZECIWKO HPV. WIEDZA, POSTAWY, PRAKTYKI”, przeprowadzonego przez prof. Tomasza Sobierajskiego na reprezentatywnej próbie Polek i Polaków, dostarczające szczegółowych informacji na temat wiedzy, obaw oraz podejścia społeczeństwa do szczepień przeciwko HPV.

Link do badania „POLKI I POLACY A SZCZEPIENIA PRZECIWKO HPV. WIEDZA, POSTAWY, PRAKTYKI”

STANOWISKO ORGANIZACJI PACJENTÓW DZIAŁAJĄCYCH W OBSZARZE PROFILAKTYKI I EDUKACJI ZDROWOTNEJ W SPRAWIE ELIMINACJI WIRUSA HPV W POLSCE

1 czerwca 2024 roku, w Polsce minął rok od wprowadzenia Programu bezpłatnych szczepień przeciwko HPV dla dziewczynek i chłopców w wieku od 11 do 14 lat. Polska, jako ostatni kraj w Unii Europejskiej, zdecydowała się na finansowanie ochrony przed chorobami HPV-zależnymi dla tej grupy wiekowej. Pomimo tego ważnego kroku, do tej pory z bezpłatnych szczepień skorzystało jedynie około 20% populacji docelowej, podczas gdy zgodnie z Narodową Strategią Onkologiczną, do końca 2028 roku przynajmniej 60% dzieci w wyznaczonej grupie wiekowej powinno być zaszczepionych.

W związku z tym sygnatariusze dokumentu, działając wspólnie w ramach inicjatywy Forum na Rzecz Eliminacji HPV, dostrzegając i doceniając dotychczasowe wysiłki, zaangażowanie lekarzy, organizacji pacjenckich, organizacji pozarządowych oraz decydentów ds. ochrony zdrowia, pragną jednak zwrócić uwagę na istotne wyzwania wymagające pilnych zmian. Wśród nich są m.in. takie postulaty jak: zwiększenie świadomości społecznej na temat profilaktyki HPV, eliminacja barier utrudniających realizację Programu

szczepień, intensyfikacja działań profilaktycznych i edukacyjnych wśród młodzieży i ich rodziców, wzmocnienie współpracy między wszystkimi zainteresowanymi stronami na rzecz eliminacji wirusa HPV w polskiej populacji.

Dokument podpisały organizacje: Fundacja GrowSPACE, Fundacja SEXEDPL, Fundacja SPA for Cancer – Friends for Cancer, Ogólnopolska Organizacja Kwiat Kobiecości, Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej.

Link do stanowiska: <https://ippez.pl/stanowisko-organizacji-pacjentow-dzialajacych-w-obszarze-profilaktyki-i-edukacji-zdrowotnej-w-sprawie-eliminacji-wirusa-hpv-w-polsce/>

CZERWONA ILUMINACJA PAŁACU KULTURY I NAUKI NA ZNAK SOLIDARNOŚCI Z CHORYMI NA NOWOTWORY KRWI

Wrzesień jest Miesiącem Świadomości Nowotworów Krwi. Z tej okazji z inicjatywy Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej oraz Johnson & Johnson Innovative Medicine, dnia 2 września 2024 r. został wieczorem podświetlony na czerwono Pałac Kultury i Nauki. To nie tylko efektowna iluminacja, ale przede wszystkim sygnał wsparcia i solidarności z osobami dotkniętymi nowotworami krwi.

III EDYCJA KAMPANII SPOŁECZNEJ #ODWOLUJE #NIEBLOKUJE

W 2024 r. kontynuowano zapoczątkowaną w 2022 roku kampanię społeczną #ODWOLUJE #NIEBLOKUJE, która zwraca uwagę na nieodwoływanie wizyt lekarskich przez pacjentów. Jej celem jest edukacja pacjentów zarówno publicznych, jak i prywatnych placówek oraz uświadamianie im, jak ważne jest poinformowanie placówki medycznej o tym, że nie uda nam się dotrzeć na umówioną wizytę. Więcej informacji na temat kampanii społecznej #ODWOLUJE #NIEBLOKUJE dostępnych jest na stronie: www.odwolujenieblokuje.pl

Organizatorem kampanii jest Centrum Medyczne CMP. Wśród partnerów społecznych znalazły się m.in. Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, Fundacja nie widać po mnie oraz Fundacja My Pacjenci.

V EDYCJA KONKURSU „GRANT NA ZDROWIE”

Firma Gedeon Richter oraz Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej uruchomiły w 2024 r. V 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 2025 r.

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

IPPEZ jest jedną z organizacji partnerskich kampanii.

KAMPANIA EDUKACYJNA „POkoCHaj Płuca. Unikaj zaostrzeń”

Celem kampanii jest zwiększenie świadomości na temat zaostrzeń POChP, umiejętności monitorowania nasilenia objawów choroby oraz zgłaszania ich w odpowiednim czasie lekarzowi.

Moje POChP jest pierwszą polską aplikacją działającą na zasadzie elektronicznego dzienniczka. Korzystanie z aplikacji jest bardzo proste i polega na udzieleniu odpowiedzi na 6 krótkich pytań raz na tydzień. Pytania dotyczą m.in. nasilenia objawów, wizyt u lekarza i przyjmowania dodatkowych leków. Co tydzień chory otrzymuje też przypomnienie o uzupełnieniu dzienniczka. Automatycznie generowany raport pozwala na efektywniejsze rozpoznanie przebytych zaostrzeń. Aplikacja pełni także funkcje edukacyjne – w miarę regularnego wypełniania dzienniczka chory stopniowo uczy się, na które objawy czy sytuacje powinien zwracać uwagę.

Więcej na stronie: <https://ippez.pl/pokochaj-pluca-unikaj-zaostrzen-kampania-edukacyjna/>

Organizatorzy kampanii: Polska Koalicja ZDROWE PŁUCA, Polskie Towarzystwo Chorób Płuc, Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, AstraZeneca.

KAMPANIA SPOŁECZNA „OTYŁOŚĆ TO CHOROBA. NIE OCENIAJ, NIE ODCHUDZAJ, TYLKO LECZ”

„Otyłość to choroba. Nie oceniaj, nie odchudzaj, tylko lecz.”, to hasło kampanii społecznej zainicjowanej przez FLO - Fundację na Rzecz Leczenia Otyłości. Celem kampanii jest zwiększenie świadomości społecznej na temat choroby otyłościowej, przeciwdziałanie stygmatyzacji i dyskryminacji pacjentów oraz zwrócenie uwagi na konieczność podjęcia działań systemowych na rzecz diagnozowania i kompleksowego leczenia tej ciężkiej, nawracającej i stanowiącej zagrożenie dla życia choroby.

W ramach kampanii powstały filmy, grafiki edukacyjne, human stories pacjentów z chorobą otyłościową. Przewidziane także konferencje i webinary edukacyjne, działania w mediach tradycyjnych i social mediach.

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej jest Partnerem kampanii. Więcej na temat: <https://ippez.pl/inauguracja-kampanii-otylosc-to-choroba-nie-oceniaj-nie-odchudzaj-tylko-lecz/>

KAMPANIA „PROSTA DROGA DO ZAWAŁU” – SPOTKANIE W KRAKOWIE 25.10.2025 r.

Spotkanie zorganizowane przez Stowarzyszenie EcoSerce trwało od rana aż do godziny 18:00. Poza częścią edukacyjną na uczestników czekały bezpłatne konsultacje ze specjalistami i badania. Podczas wydarzenia można było dowiedzieć się czym jest „zły” cholesterol albo dlaczego wybranie schodów zamiast windy jest lepszym pomysłem. Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej był Partnerem wydarzenia.

KONKURS LECZMY Z TROSKĄ!

Konkurs Leczmy z troską! przypomina, że nadal często zdarzają się sytuacje, w których chorzy otrzymują leczenie medyczne, ale brakuje dbałości o ich samopoczucie czy nawet dobrej, życzliwej rozmowy. Te zadania często przejmują organizacje non-profit – fundacje czy stowarzyszenia, które prowadzą projekty dla pacjentów, a ich działalność jest wręcz bezcenna. To dlatego organizatorzy konkursu chcą docenić ich starania i wsparcie oferowane chorym czy potrzebującym opieki. Ogłoszenie wyników nastąpiło pod koniec 2024 r. Więcej na temat: <https://ippez.pl/5-organizacji-non-profit-nagrodzonych-w-konkursie-leczmy-z-troska/>

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej znalazł się wśród Partnerów Programy w 2024 roku, obok Polskiej Agencji Prasowej i Rzeczypospolitej. Organizator konkursu – Teva Pharmaceuticals Polska

18. EDYCJA KAMPANII EDUKACYJNEJ „CHOROBY TABU”

W celu zwiększenia świadomości społecznej razem z Instytucjami, Partnerami oraz najwybitniejszymi ekspertami z branży dermatologicznej poruszone zostały tematy związane z m.in.:

- uświadamianiem społeczeństwa o tym jak ważna jest profilaktyka przedekspozycyjna HIV
- wsparciem osób przewlekle chorych
- zakażeniem bakterią *Helicobacter pylori*
- dietą w odniesieniu do jednostki chorobowej z wypowiedzią Jakub Mauricz
- przerzutowym rakiem jelita grubego
- wsparciem w leczeniu otyłości – wywiadu o swoich doświadczeniach udzieliła Justyna Mazur
- drożdżakowym zapaleniem pochwy – materiał fundacji SEXEDPL
- dbaniem o siebie i profilaktyką w kontekście nowotworu piersi.

Kampania otrzymała wsparcie oraz Patronaty od najważniejszych instytucji w Polsce.

WSPÓŁPRACA MIĘDZYNARODOWA

WARSZTATY PT. „AKTYWNI OBYWATELE EUROPY OPOWIADAJĄ SIĘ ZA SZCZEPIENIAMI DOROSŁYCH”, 25-26 CZERWCA 2024 , BRUKSELA

W dniach 25-26 czerwca 2024 w Brukseli, z inicjatywy włoskiej organizacji Active Citzien Network odbyło się warsztaty pt. „Aktywni obywatele Europy opowiadają się za szczepieniami dorosłych” [Active citizens in Europe advocate for (adult) vaccination]. W spotkaniu udział wzięło ok. 12 przedstawicieli organizacji działających w obszarze ochrony zdrowia z różnych krajów europejskich. Podczas spotkania omawiano m.in. znaczenie szczepień dla zdrowia globalnego, politykę szczepień w regionie europejskim, obywatelskie zalecenia dotyczące polityki szczepień w UE. Omówiono także założenia tegorocznej odłony ogólnoeuropejskiej kampanii w social mediach VaccinAction2024.

Drugiego dnia uczestnicy prezentowali przykłady dobrych praktyk na rzecz zwiększenia liczby szczepień – Marta Kulpa, która wzięła udział w spotkaniu z ramienia Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej oraz Sojuszu na rzecz Zwalczenia Chorób Zakaźnych Układu Oddechowego Polska Zdrowo Oddycha, przedstawiła prezentację pokazującą działania realizowane w ramach Sojuszu.

Wynikiem spotkania są wspólne obywatelskie rekomendacje dla nowych instytucji unijnych w sprawie szczepień, sformułowane w formie krótkiego briefu politycznego, który ma stanowić punkt wyjścia do dalszych rozmów z przedstawicielami instytucji UE.

WARSZTATY NA RZECZ PROMOWANIA SZCZEPIEŃ PRZEZ CAŁE ŻYCIE, PROMOCJI SZCZEPIEŃ OCHRONNYCH - 14-15 PAŹDZIERNIKA 2024 , BRUKSELA

W dniach 14-15 października 2024 w Brukseli, z inicjatywy włoskiej organizacji Active Citzien Network odbyło się kolejne spotkanie przedstawicieli organizacji działających w obszarze szczepień w Europie. Podczas spotkania omawiano m.in. choroby układu oddechowego, którym można zapobiegać za pomocą szczepionek czyli m.in. grypa, pneumokokowe zapalenie płuc, RSV u dorosłych i osób z grup ryzyka, szczepienia z perspektywy zdrowia publicznego. Poruszono także temat „EU Flu Day 2024” oraz obciążenia chorobami pneumokokowymi w Europie i ich wpływu na systemy opieki zdrowotnej -

Drugiego dnia Marta Kulpa, która wzięła udział w spotkaniu z ramienia Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej oraz Sojuszu na rzecz Zwalczenia Chorób Zakaźnych Układu Oddechowego Polska Zdrowo Oddycha, przedstawiła prezentację pt. „Choroby zakaźne układu oddechowego – wyzwania i rekomendacje na przyszłość”, pokazując działania podjęte przez Sojusz w zakresie COVID-19 i pneumokoków, jak też zmiany, które już zaszły w dostępie do szczepień w Polsce (szczepień przeciwko grypie i pneumokokom).

PATRONATY

17. ONKOBIEG

8 września, po raz siedemnasty, w geście solidarności z pacjentami onkologicznymi i ich rodzinami 2 720 zarejestrowanych Onkobiegaczy pokonało łącznie 33 264 kilometry, co przełożyło się na kwotę 621 000 zł, które Stowarzyszenie Pomocy Chorym na Mięsaki i Czerniaki Sarcoma przeznacza na programy socjalne dla pacjentów, edukację i profilaktykę! Tegoroczna edycja zgromadziła uczestników nie tylko przy Narodowym Instytucie Onkologii w Warszawie, ale też w Starachowicach, gdzie gospodarzem był Powiatowy Zakład Opieki Zdrowotnej oraz w Szczodrem, pod opieką Dolnośląskiego Centrum Onkologii. Bieg wirtualny natomiast połączył Onkobiegaczy w Paryżu, Montrealu oraz w Genewie. Więcej informacji na stronie onkobieg.pl Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął wydarzenie patronatem misyjnym.

V EDYCJA OGÓLNOKRAJOWEJ KAMPANII EDUKACYJNEJ „POROZMAWIAJMY SZCZERZE O OTYŁOŚCI”

Celem kampanii jest budowa społecznej świadomości, że otyłość to choroba, a osoby, których dotyczy, zasługują na takie samo traktowanie i empatię, jak wszyscy inni chorzy. Merytorycznie zaangażowane jest kampanię grono lekarzy specjalizujących się w profilaktyce i leczeniu otyłości z Polskiego Towarzystwa Leczenia Otyłości. Inicjatywę wspiera wiedzą z zakresu terapii psychologicznej psycholożka zdrowia, Adrianna Sobol. W ramach V. edycji kampanii uświadamiano, jak ważna w kontekście profilaktyki choroby otyłościowej i promowania zdrowego stylu życia jest rodzina jako podstawowa komórka społeczna. Organizatorem kampanii jest firma Novo Nordisk, a patronem merytorycznym Polskie Towarzystwo Leczenia Otyłości. Instytut Praw Pacjenta objął kampanię patronatem honorowym.

KAMPANIA EDUKACYJNA „ZAPYTAJ O SM”

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej po raz kolejny objął patronatem kampanię edukacyjną „Zapytaj o SM”. Jej celem jest budowanie świadomości na temat stwardnienia rozsianego (SM), zmotywowanie pacjentów do inicjowania partnerskiej komunikacji z lekarzem na temat swojej choroby i do aktywnego zarządzania życiem z chorobą.

Organizator kampanii: Polskie Towarzystwo Stwardnienia Rozsianego

Partner: Novartis Poland

Więcej na temat kampanii na stronie www.zapytajosm.pl

IX EDYCJA KAMPANII EDUKACYJNEJ FUNDACJI NUTRICIA, ODBYWAJĄCEJ SIĘ POD HASŁEM „POMAGASZ BLISKIM, POZWÓL POMÓC SOBIE. ŻYWIENIE MEDYCZNE BĘDZIE CIĘ W TYM WSPIERAĆ”

W 2024 r. kontynuowano realizację kampanii edukacyjnej „Żywienie medyczne – Twoje posiłki w walce z chorobą”, której inicjatorem jest Nutricia Medyczna, a IPPEZ ponownie objął kampanię patronatem. W tym roku edukowano o roli żywienia medycznego w procesie leczenia i rekonwalescencji. Szczególną uwagę poświęcono roli opiekuna – jego codziennym zadaniom, kompetencjom, a przede wszystkim wyzwaniom, jakie przed nim stoją.

„KODEKSU WRAŻLIWOŚCI W MEDIACH SPOŁECZNOŚCIOWYCH”

„Kodeks Wrażliwości w mediach społecznościowych” to zbiór zasad wsparcia online w kryzysie psychicznym, opracowany przez ekspertów z dziedziny psychologii i psychiatrii, pod patronatem towarzystw naukowych i instytucji technologicznych. Celem powstania Kodeksu jest zwiększenie świadomości użytkowników mediów społecznościowych na temat tego, jak odpowiednio reagować na kryzys psychiczny, z którym mogą spotkać się w Internecie.

Organizatorem jest Fundacja Zdrowego Postępu. Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej objął kodeks patronatem.

KAMPANIA „WYPROSTUJ SPOJRZENIE” - WALCZY ZE STEREOTYPAMI NA TEMAT CHOROÓB MÓZGU

Celem kampanii „Wyprostuj spojrzenie” jest mówienie o chorobach mózgu we właściwy sposób, uzupełnianie wiedzy oraz prostowanie skrzywionego spojrzenia, aby chorzy mogli wyzbyć się wstydu i lęku. Kampanię zainicjowały fundacje Nie Widać Po Mnie, działająca na rzecz osób z zaburzeniami psychicznymi, oraz EPI-BOHATER, wspierająca chorych na padaczkę. Mecenasem kampanii jest Angelini Pharma Polska. Patronatami honorowymi inicjatywę objęło Polskie Towarzystwo Psychiatryczne, Polskie Towarzystwo Neurologiczne, Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, a także Zakład Ubezpieczeń Społecznych oraz Ambasada Włoch. Pełen raport oraz szczegóły na temat kampanii są dostępne na stronie internetowej <https://harmoniamentis.pl/wyprostujspojrzenie/>.

KONFERENCJA „PACJENT PRZEDE WSZYSTKIM” - 15 października 2024 r. w Warszawie

Podczas konferencji wymieniano doświadczenia na temat systemu ochrony zdrowia w Polsce, podjęto dialog na temat roli pacjenta wobec wyzwań stojących w zakresie zapewnienia możliwie jak najlepszej koordynacji opieki nad pacjentem oraz wdrożenia innowacyjnych terapii przedłużających życie w zdrowiu.

Organizator konferencji: Fundacja Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych.

Instytut objął wydarzenie patronatem instytucjonalnym

Więcej na temat: <https://glospacienta.pl/wydarzenia/801,konferencja-34pacjent-przed-wszystkim34-juz-jutro>

PROGRAM EDUKACYJNY „UCZNIOWIE ZMIENIAJĄ CUKRZYCĘ”

Program ten jest odpowiedzią na rosnące wyzwania zdrowotne młodego pokolenia - . Jego celem jest edukacja uczniów klas 0-6 szkół podstawowych w zakresie profilaktyki cukrzycy typu 2 oraz choroby otyłościowej, edukacja w zakresie mądrych wyborów żywieniowych, podejmowanie aktywności fizycznej, kształtowanie zdrowych nawyków u dzieci i młodzieży, które będą miały wpływ na ich życie w przyszłości. Organizatorem programu jest Novo Nordisk. Instytut objął program patronatem.

KAMPANIA „ZBADAJ SIĘ, NIE ODKŁADAJ”

Miesięczna kampania internetowa zorganizowana przez Fundację Avalon, której start zaplanowano na 7 kwietnia 2024 r. czyli Światowy Dzień Zdrowia. Kampania promująca Mapę Dostępności - internetową wyszukiwarkę placówek dostosowanych dla osób różnymi rodzajami niepełnosprawności oraz specjalistów różnych specjalizacji, m.in ginekologii, położnictwa, seksuologii, fizjoterapii, urologii i uroginekologii, doświadczonych w pracy z różnymi typami niepełnosprawności. Mapa Dostępności jest narzędziem bezpłatnym, dostępnym pod adresem: www.mapadostepnosci.pl. Ponadto na kampanię składały się bezpłatne publikacje edukacyjnych rolek w formie postów, artykułów, live’ów i webinarów z zaproszonymi lekarzami i lekarkami poruszającymi tematykę wykonywania regularnych badań profilaktycznych, potrzeby dbania o zdrowie intymne, obalanie stereotypów dotyczących zdrowia seksualnego osób z niepełnosprawnościami. Przygotowano także materiały edukacyjne dla placówek medycznych i lekarzy z

zakresu przyjmowania pacjentów z niepełnosprawnościami. Zorganizowano także akcję badań profilaktycznych dla osób z niepełnosprawnościami - USG piersi i jąder.

KOALICJA NA RZECZ BEZPIECZEŃSTWA SZPITALI

Koalicja na rzecz Bezpieczeństwa Szpitali została zawiązana w 2021 roku, a głównym jej celem jest zwiększanie bezpieczeństwa pracowników ochrony zdrowia w miejscu pracy, m.in. poprzez promowanie i zachęcanie szpitali do korzystania z bezpiecznego sprzętu medycznego. Głównym projektem Koalicji jest program „Bezpieczny szpital to bezpieczny pacjent”, do którego przyłączają się placówki medyczne, przestrzegające zaleceń w niej zawartych.

Patronat nad projektem objął m.in. Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej .

KAMPANIA EDUKACYJNA „JAK ŻYĆ Z CUKRZYCĄ”

Celem kampanii jest wsparcie osób zmagających się z cukrzycą oraz zwiększenie świadomości na temat tej choroby wśród szerokiego grona odbiorców.

Publikacja, przygotowana przez zespół Mediaplanet, obejmuje praktyczne wskazówki dotyczące:

- odpowiedniego odżywiania się, w tym znaczenia diety o niskim indeksie glikemicznym,
- regularnych badań diagnostycznych,
- roli aktywności fizycznej w stabilizacji glikemii,
- psychologicznych aspektów życia z cukrzycą i wsparcia dla pacjentów.

Link do publikacji – https://issuu.com/mediaplanetpl/docs/1448_jak_y_z_cukrzycy_-_grudzie_2024

JUBILEUSZOWA EDYCJA RAPORTU TOP DISRUPTORS IN HEALTHCARE: WEŻ UDZIAŁ W MEDYCZNEJ REWOLUCJI

W świecie, gdzie innowacje zdrowotne stają się kluczowym elementem poprawy opieki zdrowotnej, Polska wyznacza szlak nowej ery dzięki licznym startupom medycznym, które opracowują innowacyjne rozwiązania, wpływające na przyszłość e-zdrowia. 5. edycja Raportu została opublikowana podczas międzynarodowej Konferencji „AI & MEDTECH CEE” 11 czerwca 2024 r. w Warszawie.

POZOSTAŁE PATRONATY

- 19 Międzynarodowe Sympozjum Evidence-Based Health Care pt. „Shaping the future of sustainable healthcare”, które odbyło się w dniach 10-11 października 2024 roku w sposób hybrydowy: on-line oraz w formie stacjonarnej w Krakowie. Organizator: Stowarzyszenia CEESTAHC
- Patronat nad badaniem ankietowym, które miało na celu analizę aktualnego stanu zaopatrzenia stomiczek i stomików w sprzęt stomijny . Badanie prowadzone w 2024 roku wspólnie przez Fundację STOMAlife, Polskie Towarzystwo Pielęgniarek Stomijnych oraz Polskie Towarzystwo Stomijne „Polilko”.
- II Edycja Konferencji WomenInMed! - 22 marca 2024, Poznań
- Konkurs „Zdrowie na talerzu” – zorganizowany przez Miejskie Przedszkole Integracyjne nr 35 im. Małego Księcia w Częstochowie
- Patronat nad konkursem, który honoruje inicjatywy propagacyjne - Humanizing Healthcare

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
- Członek Komisji ds. Zdrowia przy Rzeczniku Praw Obywatelskich

Igor Grzesiak – Wiceprezes Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej

- Członek Naczelnej Komisji Bioetycznej
- Członek Rady Organizacji Pacjentów przy Rzeczniku Praw Pacjenta
- Członek Forum Organizacji Pacjentów przy Narodowym Funduszu Zdrowia
- Członek Rady Programowej projektu „Pacjenci.pro” – Akademii Rozwoju Organizacji Pacjentów
- Członek Kapituły Konkursu Medonet Awards
- Członek Kapituły konkursu „Leczymy z troską”
- Członek kapituły konkursu „Grant na Zdrowie”

Justyna Mieszalska

- Reprezentant Instytutu w Komisji Odwoławczej do spraw Świadczeń z Funduszu Kompensacyjnego Zdarzeń Medycznych przy Rzeczniku Praw Pacjenta

Katarzyna Łakoma

- Reprezentant Instytutu w Komisji Odwoławczej do spraw Świadczeń z Funduszu Kompensacyjnego Zdarzeń Medycznych przy Rzeczniku Praw Pacjenta