



Sprawozdanie merytoryczne

INSTYTUT PRAW PACJENTA I EDUKACJI ZDROWOTNEJ

2015 rok

INFORMACJE NA TEMAT
INSTYTUTU PRAW PACJENTA I EDUKACJI ZDROWOTNEJ (IPPEiZ)

1. Informacje ogólne:

Adres:

00-764 Warszawa,
ul. Sobieskiego 102 A I. 42, Dzielnica Mokotów, woj. Mazowieckie;
tel./fax: (0 22) 331 77 55; (0 22) 331 77 76; 0 507 169 907
E-mail: ippez@ippez.org.pl; kontakt@prawapacienta.eu
Strona WWW: www.prawapacienta.eu

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym: 4.11.2004 r.

Numer KRS: 0000220999

REGON: 140011587

NIP: 521 333 5187

Forma prawna: fundacja

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

2. Dane osób wchodzących w skład Zarządu:

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

3. Cel działalności IPPEiZ

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

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

4. Zakres działalności statutowej

Dla realizacji swoich celów Fundacja podejmuje następujące działania:

1. Inicjowanie, wspomaganie i prowadzenie kampanii społecznych i edukacyjnych mających na celu poprawę stanu wiedzy na temat praw pacjenta i postaw prozdrowotnych.
2. Organizowanie i prowadzenie szkoleń, debat, warsztatów, konferencji oraz innych imprez związanych z problematyką ochrony zdrowia.

3. Wspieranie i aktywizacja środowisk działających na rzecz pacjentów.
4. Kształcenie oraz podnoszenie wiedzy i świadomości obywatelskiej w obszarze praw pacjentów i polityki zdrowotnej państwa.
5. Prowadzenie studiów i badań dotyczących tematyki związanej z prawami pacjenta i edukacją zdrowotną.
6. Współpraca z organami państwowymi, samorządowymi, organizacjami pozarządowymi i branżowymi, w szczególności z organizacjami zrzeszającymi pacjentów, w zakresie praw pacjentów i edukacji zdrowotnej.
7. Rozwijanie współpracy międzynarodowej w obszarze praw pacjentów i edukacji zdrowotnej.
8. Działalność na rzecz budowy rozwiązań z zakresu tworzenia i respektowania praw pacjentów w Polsce.
9. Propagowanie działalności Fundacji i współpraca ze środkami masowego przekazu.
10. Poradnictwo prawno-organizacyjne i merytoryczne dla pacjentów i ich opiekunów.
11. Tworzenie raportów, analiz, opracowań.
12. Prowadzenie działalności wydawniczej.
13. Inne formy działalności edukacyjnej.

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

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

DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA W 2015 R.

KAMPANIE, AKCJE SPOŁECZNE

NAGRODY IMIENIA ŚWIĘTEGO KAMILA 2015

W dniu 11 lutego 2015 roku obchodzony był XXII Światowy Dzień Chorego. Dzień ten stanowi szczególną okazję do wyrażenia szacunku i uznania pracownikom służby zdrowia, wolontariuszom, członkom rodziny, organizacjom oraz wszystkim tym, którzy bezinteresownie poświęcają się dla dobra chorych. Ta wyjątkowa data skłania również do refleksji nad znaczeniem cierpienia w życiu ludzkim, uwrażliwia na los potrzebujących opieki oraz pozwala wykształcić w sobie niesamolubną potrzebę towarzyszenia bliźnim w najtrudniejszych chwilach ich życia.

Z tej okazji z inicjatywy Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej odbyło się w Warszawie IX Forum Liderów Organizacji Pacjentów, w którym uczestniczyło prawie 200 liderów organizacji pacjentów. Kluczowymi punktami dwudniowych obchodów była uroczysta Gala wręczenia Nagród Św. Kamila oraz spotkanie uczestników z Ministrem Zdrowia wraz z towarzyszącymi zastępcami oraz Prezesem Narodowego Funduszu Zdrowia.

W dniu 10 lutego br. w Muzeum Kolekcji im. Jana Pawła II Fundacji Janiny i Zbigniewa Porczyńskich w Warszawie odbyła się uroczysta Gala wręczenia Nagród Św. Kamila. Uroczystość, podczas której w sposób szczególny wyróżnione zostają osoby i instytucje zaangażowane w niesienie pomocy osobom chorym i cierpiącym. Galę poprowadzili Paulina Chylewska i Robert Janowski. Ceremonię uświetnił występ Roberta Janowskiego oraz artystów programu „Jaka to melodia”. Do udziału w tym wyjątkowym wydarzeniu zaproszeni zostali przedstawiciele najwyższych władz kościelnych i państwowych, artyści oraz media. Organizatorem Gali jest Zakon Posługujących Chorym – Ojcowie Kamilianie oraz Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej.

Laureaci Nagrody Św. Kamila 2015

1. Pracownicy służby zdrowia z pasją realizujący swoją misję dla dobra chorych i cierpiących:

Nagroda Główna – prof. dr hab. n. med. Janusz Skalski

W uznaniu za pionierskie osiągnięcia w medycynie oraz doniosły wkład w rozwój kardiologii dziecięcej w Polsce i na świecie. W dowód wdzięczności za dotychczasową ofiarną służbę dla dobra chorych i godną naśladowania postawę lekarza oraz codzienne świadectwo miłości bliźniego.

Wyróżnienie – dr n. med. Piotr Dąbrowiecki

W uznaniu za prowadzoną z żołnierską konsekwencją walkę o każdy „oddech” chorych. Za zaangażowanie w działalność edukacyjną sprawiającą, że nowy dzień przynosi pacjentom

poczucie spełnienia pomimo ograniczeń wynikających z choroby. W dowód wdzięczności za szlachetną postawę lekarza.

Wyróżnienie - mgr Małgorzata Murawska

W uznaniu za całokształt Pani działań zgodnych z sensem słów modlitwy „Zapominając o sobie odnajdujemy siebie”. W dowód wdzięczności za ofiarną służbę pielęgniarstwa dla dobra najmłodszych pacjentów Warszawskiego Hospicjum dla Dzieci.

2. Stowarzyszenia i organizacje pacjentów będące wzorem opieki nad chorymi i ich rodzinami:

Nagroda Główna – Polskie Towarzystwo Stomijne POL-ILKO

Za wieloletnią działalność dążącą do pogłębienia wrażliwości społecznej wobec osób chorych ze stomią oraz zwiększenia jakości ich życia w chorobie. W dowód uznania za aktywność Towarzystwa w upowszechnianiu wiedzy o chorobach układu pokarmowego.

Wyróżnienie – MATIO Fundacja Pomocy Rodzinom i Chorym na Mukowiscydozę

W dowód wdzięczności za prowadzoną przez wiele lat holistyczną opiekę nad osobami chorymi na mukowiscydozę, a w szczególności doceniając pionierską inicjatywę bezpłatnych wizyt zespołów wyjazdowych MUKO KOMPLEX MATIO. Za codzienną troskę o losy chorych i ich najbliższej rodziny.

Wyróżnienie – Polskie Stowarzyszenie na Rzecz Osób z Upośledzeniem Umysłowym Koło w Szczecinie

Za szczególne zasługi w opiece nad osobami z upośledzeniem umysłowym oraz całokształt bezinteresownych działań podejmowanych przez wiele lat dla dobra tych chorych. W dowód wdzięczności za otwarte serca, okazywaną empatię i wrażliwość społeczną.

3. Środki publicznego przekazu oraz twórcy życia publicznego promujący edukację zdrowotną:

Nagroda Główna – Zbigniew Wojtasiński

W dowód uznania za zdobycie niekwestionowanego autorytetu zawodowego w środowisku dziennikarzy piszących o zdrowiu. Za nieustającą pasję tworzenia i osiągnięcie najwyższych standardów w dziennikarstwie zdrowotnym.

Wyróżnienie – Anna Jarosz

Za to, że na łamach miesięcznika Zdrowie przedstawia Pani Redaktor problemy ważne dla chorych. Tą nagrodą pragniemy okazać uznanie za całokształt twórczości dziennikarskiej oraz profesjonalizmu Pani warsztatu dziennikarskiego. Nadto Kapituła wyraża uznanie za kształtowanie autorytetu zawodów medycznych w materiałach redakcyjnych.

Wyróżnienie – Anna Sojka

Za wrażliwość na problemy zdrowotno-społeczne połączoną z determinacją niesienia pomocy potrzebującym. Za propagowanie dzieła i pamięci ś.p. Krystyny Bochenek w niezwykle rzetelnych programach pn. „Spotkania Medyczne im. Krystyny Bochenek”.

Wyróżnienie – Dariusz Gnatowski

Za wysiłek i trud włożony w działania mające na celu poprawę sytuacji chorych na cukrzycę w Polsce. Nagrodą chcemy podkreślić istotę publicznej deklaracji choroby, która w Pana życiu jest wyrazem odwagi i gotowości do rezygnacji z własnych ambicji zawodowych, aby walczyć o lepsze jutro chorych.

4. Nagroda Specjalna za wybitne osiągnięcia w służbie chorym:

Filomena Bielecka

W uznaniu za dary nadziei, serca, szacunku i życzliwości bezwarunkowo ofiarowane chorym dzieciom i ich rodzicom. Za codzienną troskę o los małych pacjentów, dla których pobyt w Instytucie Centrum Zdrowia Matki Polski stał się jedyną nadzieją na powrót do zdrowia.

Bogdan Gajewski

W dowód wdzięczności za dobro i szlachetność okazywane przez wiele lat społecznej służby w Stowarzyszeniu Chorych na Hemofilię. Za to, że służba bliźniemu stała się wartością nadrzędną w Pana codziennym życiu.

Ks. Jan Kaczkowski

W dowód wdzięczności za odkrywanie nadziei w najtrudniejszych chwilach życia i ukazanie własnym przykładem, że cierpieniu można nadać sens. Za to, że poprzez ofiarną służbę chorym wyrażoną w codziennych działaniach wypełnia Ksiądz duchowy testament Świętego Kamila.

KOALICJA NA RZECZ WALKI Z CUKRZYCĄ

1. AKCJA SPOŁECZNA „MENU DLA DIABETYKA”

W 2015 r. kontynuowano realizację projektu, którego celem jest propagowanie diety cukrzycowej i dostarczenie informacji o tej diecie zarówno osobom chorym na cukrzycę, jak i wszystkim tym którzy przygotowują posiłki. Celem projektu jest także inspirowanie restauratorów i producentów żywności do wprowadzania i oznaczania produktów dedykowanych osobom z cukrzycą. W portalu kulinarnym www.menudiabetyka.pl publikowane były przepisy w oparciu o dietę cukrzycową, a także rekomendacje dla osób przygotowujących posiłki m.in. dla blogerów, kucharzy, restauratorów.

Część działań zrealizowanych w 2015 r. w ramach projektu „Menu dla diabetyka” była realizowany w ramach zadania publicznego współfinansowanego przez Ministra Zdrowia, część była realizowana dzięki wsparciu firm....

A. REALIZACJA ZADANIA PUBLICZNEGO PN „PROGRAM EDUKACYJNY ODNOŚĄCY SIĘ DO ELIMINACJI CZYNNIKÓW RYZYKA CHORÓB CYWILIZACYJNYCH (M.IN. NADWAGI I OTYŁOŚCI, NADCIŚNIENIA TĘTNICZEGO, NISKIEGO POZIOMU AKTYWNOŚCI FIZYCZNEJ) SKIEROWANY DO DZIECI I MŁODZIEŻY, OSÓB W WIEKU PRODUKCYJNYM ORAZ SENIORÓW". ZADANIE WSPÓŁFINANSOWANE PRZEZ MINISTRA ZDROWIA.

W ramach projektu zrealizowano następujące zadania:

1. przeprowadzono **12 warsztatów kulinarnych dla diabetyków w 5 miastach w Polsce**, w trakcie których uczestnicy przygotowywali 3 propozycje dań (śniadanie, obiad i kolację, w grudniu przygotowywali propozycję 3 dań świątecznych) oraz mieli szansę dowiedzieć się więcej na temat zasad zdrowego odżywiania, zwłaszcza w przebiegu cukrzycy, w przypadku nadwagi czy otyłości, bowiem wstęp do warsztatów był przygotowany przez edukatorkę diabetologiczną/dietetyczkę. Uczestnicy otrzymywali materiały edukacyjne w postaci ulotki z przepisami na dania, które przygotowywali podczas warsztatów oraz z podstawowymi informacjami na temat diety stosowanej w cukrzycy.

Warsztaty odbyły się w następujących miastach i terminach:

04 VII 2015 – 2 warsztaty w Koninie

25 VIII 2015 – 2 warsztaty w Warszawie

30 VIII 2015 – 2 warsztaty w Gdańsku

04 X 2015 – 1 warsztat w Niepołomicach koło Krakowa

05 X 2015 – 1 warsztat w Krakowie

15 X 2015 – 2 warsztaty w Poznaniu

07 XII 2015 – 2 warsztaty świąteczne w Warszawie

W warsztatach udział wzięło 258 osób – szacujemy jednak, że w trakcie warsztatów dotarliśmy do około 500 osób.

2. Przez 3 miesiące prowadzone było poradnictwo dietetyczne (telefoniczne i mailowe). Podczas dyżurów dietetyczki i edukatorki diabetologicznej każda zainteresowana osoba mogła dowiedzieć się więcej na temat zasad zdrowego odżywiania, zadać swoje pytanie, rozwiązać swoje wątpliwości. **Przez 3 miesiące odbyło się 600 godzin dyżurów w Poradni.** Średnio podczas dyżuru było od 1-2 telefonów w początkowych tygodniach akcji, do 8-10 zapytań/dyżur w listopadzie. **Łącznie udzielono około 200 porad.**
3. Powstała aplikacja mobilna (kalkulator kalorii/wymienników) na urządzenia z najpopularniejszym systemem operacyjnym – Androidem. Aplikacja jest darmowa. Dzięki aplikacji można w łatwy sposób przeliczyć kalorie w porcji, WW i WTB. Aplikacja została uruchomiona 02 listopada 2015 r. czyli prawie pod koniec realizacji projektu. Do dnia 07 stycznia 2015 r. została zainstalowana na urządzeniach mobilnych 330 razy, z czego 197 osób aktywnie z niej korzysta.

4. Zorganizowano **5 szkoleń dla kucharzy, restauratorów, blogerów żywieniowych**. Uczestnicy dowiedzieli się więcej na temat cukrzycy, problemów z jakimi borykają się diabetycy przy wyborze restauracji/kawiarni (np. brak przelicznika porcji na WW czy WBT), nauczyli się przeliczać porcje potraw na WW i WBT. Warsztaty odbyły się w następujących miastach i terminach:
- 30 IX 2015 – szkolenie w Warszawie
 - 05 X 2015 – szkolenie w Krakowie
 - 07 X 2015 – szkolenie w Łodzi
 - 15 X 2015 – szkolenie w Poznaniu
 - 26 X 2015 – szkolenie w Mikołajkach
- W szkoleniach udział wzięło łącznie 44 uczestników.**
5. **AKCJA MENU DLA DIABETYKA W RESTAURACJACH** - przez miesiąc **w 11 restauracjach i kawiarniach**, które zgodziły się przystąpić do akcji, diabetycy mogli znaleźć specjalnie przygotowaną wkładkę z menu dla diabetyków (menu przygotowane przez kucharza danej restauracji/kawiarni przeliczone przez dietetyczkę na WW oraz WBT). Restauracje i kawiarnie były oznakowane specjalną naklejką z logo akcji na drzwiach/oknach, we wnętrzu wywiesiły plakat z tabelą IG oraz zostały oznaczone na stronie projektu jako restauracje/kawiarnie przyjazne diabetykom. Restauracje/kawiarnie, które wzięły udział w akcji, zlokalizowane były na terenie następujących miast: Kraków (1), Poznań (1), Kargowa k. Zielonej Góry (1), Trójmiasto (4) i Warszawa (4).
6. W przebiegu realizacji projektu powstało **wiele materiałów edukacyjno-promocyjnych** w tym m. in. ulotka i plakat z tabelą produktów spożywczych zalecanych w codziennej diecie, zalecanych w ograniczonej ilości oraz przeciwwskazanych w cukrzycy, ulotka z podstawowymi informacjami o diecie cukrzycowej wraz z przepisami na 3 dania przygotowywane podczas warsztatów kulinarnych, ulotka w formie notesu wraz z magnesem (możliwość powieszenia na lodówce) wraz z podstawowymi informacjami o diecie cukrzycowej, książka kucharska z informacjami na temat diety cukrzycowej oraz z 50 przepisami kulinarnymi dla diabetyków. Przepisy i zdjęcia zostały przekazane bezpłatnie przez 10 blogerów kulinarnych i kucharzy, którzy zgodzili się wziąć udział w tej akcji społecznej. **łącznie wydrukowano 14 000 sztuk materiałów edukacyjnych**, które były dystrybuowane wśród uczestników szkoleń oraz organizacji pozarządowych działających w obszarze diabetologii

B. POZOSTAŁE DZIAŁANIA

WARSZTATY KULINARNE W RESTAURACJI TOTOMATO DLA DZIENNIKARZY, BLOGERÓW ORAZ PARTNERÓW AKCJI – 24 lutego 2015 r., Warszawa

Dnia 24 lutego 2015 w Totomato miało miejsce niecodzienne spotkanie dziennikarzy, blogerów i restauratorów, którzy w trosce o zdrowie Polaków przybyli, by zgłębić tajniki diety cukrzycowej. Warsztaty kulinarne poprowadził ambasador akcji David Gaboriaud. Dyskusja na temat cukrzycy i warsztaty dały uczestnikom możliwość poznania tematu od kuchni. Dosłownie! W warsztatach udział wzięło ok. 40 uczestników. Warsztaty poprzedził panel dyskusyjny z udziałem Beaty Stepanow (Stowarzyszenie Edukacji Diabetologicznej) oraz pomiary poziomu glikemii.

IV PIKNIK WCZEŚNIAKA NA KAROWEJ – 06 września 2015 r., Warszawa

Początkiem września akcja Menu dla Diabetyka zawitała z warsztatami kulinarnymi na IV Piknik Wcześnieika organizowany przez Szpital Kliniczny im. św. Anny Mazowieckiej w Warszawie. Specjalnie pod kątem małych uczestników warsztatów Dawid Gaboriaud (kucharz, ambasador akcji) przygotował menu, które bez trudu można było przygotować z dziećmi. Serwowaliśmy sajgonki na dwa sposoby oraz granolę z owocami sezonowymi. Było pysznie!

AKCJA DLA BLOGERÓW NA DURSZLAK.PL

W listopadzie 2015 r. zaangażowaliśmy w działania „Menu dla diabetyka” społeczność blogerów kulinarnych zgromadzoną na portalu Durszlak.pl (największy agregator blogów kulinarnych w Polsce)

Rezultaty:

- 41 blogerów wzięło udział w akcji
- 104 zgłoszonych przepisów
- Banner z logo „Menu dla diabetyka” pojawił się 104 razy, przy każdym przepisie
- Ponad 5 000 blogerów miało szansę dowiedzieć się o naszej akcji (tytu blogerów zarejestrowanych jest na Durszlak.pl)

KAMPANIA W PRZYCHODNIACH LUXMED I MEDICOVER

Kampania na telewizorkach w przychodniach LuxMed i Medicover promująca akcję Menu dla diabetyka

- Czas trwania kampanii: 30 dni
- Ilość monitorów: 217
- Ilość placówek: 71
- Częstotliwość spotu: 6/1h

2. DEBATA „CO Z TĄ CUKRZYCĄ?” – 16 marca 2015 r. w Warszawie

Dnia 16 marca 2015 r. w Warszawie odbyła się debata z udziałem ekspertów, przedstawicieli pacjentów oraz mediów, której celem było podjęcie publicznej dyskusji na temat problemów i praw diabetyków. W debacie udział wzięli:

Prof. Jacek Sieradzki z Uniwersytetu Jagiellońskiego

Dr hab. na praw. Dorota Karkowska – ekspert w dziedzinie praw pacjenta, Prezes Fundacji Ius Medicinae

Jerzy Gryglewicz – ekspert w dziedzinie systemu ochrony zdrowia, Uczelnia Łazarskiego, Ekspert Fundacji Ius Medicinae

Andrzej Bauman – Prezes Polskiego Stowarzyszenia Diabetyków

Monika Zamarlik – Prezes Ogólnopolskiej Federacji Organizacji Pomocy Dzieciom i Młodzieży Chorym na Cukrzycę

Mariusz Masiarek - Prezes Towarzystwa Pomocy Dzieciom i Młodzieży z Cukrzycą

Debata została zorganizowana przez Koalicję na Rzecz Walki z Cukrzycą oraz Dziennikarski Klub Promocji Zdrowia.

3. I KONFERENCJA ExpPAND – 27 MAJA 2015 r. w WARSZAWIE

Dnia 27 maja 2015 r. w Polskiej Akademii Nauk odbyła się I Konferencja ExpPAND. Konferencja w całości poświęcona była problemom dotyczącym cukrzycy. Poruszane były kwestie związane z ideą i celami ExpPAND w Polsce, kwestie związane z Narodowym Programem Zdrowia 2016-2020, zachorowalnością na cukrzycę. Gość specjalny, Prof. Henk Bilo z Holandii przedstawił problem cukrzycy z holenderskiego punktu widzenia oraz zaprezentował holenderski model rozwiązania w zakresie opieki nad pacjentem diabetologicznym. W trzech panelach dyskusyjnych omawiano kierunki i potencjalne sposoby oddziaływania, znaczenie wczesnego wykrywania choroby oraz właściwej kontroli jej przebiegu a także możliwości w zakresie podnoszenia poziomu wiedzy lekarzy oraz pacjentów. W panelu dotyczącym edukacji z ramienia Koalicji na rzecz Walki z Cukrzycą udział wzięli P. Igor Grzesiak – Członek Zarządu Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej.

4. WWW.KOALICJA-CUKRZYCA.PL

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

5. CUKRZYCA 2025

CUKRZYCA 2025 to projekt długofalowej strategii prewencji i leczenia cukrzycy w Polsce, który powstał z inicjatywy Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji zdrowotnej i Koalicji na Rzecz Walki z Cukrzycą, we współpracy z ekspertami, przedstawicielami środowisk naukowych i akademickich. To dziesięcioletni plan priorytetowych działań w obszarze cukrzycy mający na celu zmniejszenie odsetka zachorowań oraz poprawę wyników leczenia i profilaktykę powikłań.

W I etapie projektu powołano grupę roboczą składającą się z przedstawicieli organizacji pacjentów takich jak:

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej
Koalicja na Rzecz Walki z Cukrzycą
Ogólnopolska Federacja Organizacji Pomocy Dzieciom i Młodzieży Chorym na Cukrzycę
Mojacukrzyca.org
Stowarzyszenie Edukacji Diabetologicznej
Towarzystwo Pomocy Dzieciom i Młodzieży z Cukrzycą
Polskie Stowarzyszenie Diabetyków
Fundacja Wstańmy Razem Aktywna Rehabilitacja

W II etapie projektu do współpracy zaproszono ekspertów. Publikacja została opracowana we współpracy z ekspertami w obszarze diabetologii i zdrowia publicznego. W pracach nad projektem wzięli udział:

Prof. dr hab. n. med. Maciej Małecki, prezes Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego
Prof. dr hab. n. med. Krzysztof Strojek, Polskie Towarzystwo Diabetologiczne
Prof. dr hab. n. med. Leszek Czupryniak, Polskie Towarzystwo Diabetologiczne
Prof. dr hab. n. med. Dorota Zozulińska, Polskie Towarzystwo Diabetologiczne
Prof. dr hab. n. med. Grzegorz Dzida, Polskie Towarzystwo Diabetologiczne
Prof. dr hab. n. med. Adam Krętowski, Polskie Towarzystwo Diabetologiczne
Dr hab. n. med. Krzysztof Chlebus, Gdański Uniwersytet Medyczny
Alicja Szewczyk, konsultant krajowy ds. edukacji diabetologicznej

Najważniejsze elementy dokumentu:

1. Mapa potrzeb
2. Analiza kosztowa i epidemiologiczna
3. Określenie priorytetowych potrzeb
4. Propozycja konkretnych rozwiązań w obszarach: *profilaktyka, poprawa wyników leczenia, wsparcie osób z cukrzycą*

Misja Cukrzyca 2025

Musimy zrobić wszystko, aby zatrzymać epidemię cukrzycy w Polsce i poprawić jakość życia wszystkich osób dotkniętych tą chorobą.

LAUNCH PROJEKTU I PROMOCJA

Europejski Kongres Medyczny – 26.06.2015

Zapowiedź projektu Cukrzyca 2025 przez ks. Arkadiusza Nowaka oraz przedstawienie najważniejszych potrzeb w cukrzycy podczas panelu: ZDROWIE PUBLICZNE EUROPEJSKIE SPOJRZENIE A POLSKA RZECZYWISTOŚĆ. W debacie wzięli udział m.in. Maciej Pieróg (Kancelaria Prezydenta RP), Dariusz Puławski (Ministerstwo Zdrowia) Debata została przeprowadzona w kontekście Ustawy o Zdrowiu Publicznym i Narodowym Programie Zdrowia, a dyskusja obejmowała aspekty edukacji, promocji profilaktyki na poziomie samorządów i pracodawców.

Forum Ekonomiczne w Krynicy – 26.06.2015

Prezentacja głównych założeń strategii Cukrzyca 2025 przez autorów dokumentu: dr Krzysztofa Chlebusa oraz Beatę Stepanow podczas panelu WYZWANIA DLA OCHRONY ZDROWIA W POLSCE

W debacie wzięli udział m.in.

- Prof. Jacek Fijuth - Prezes Polskiego Towarzystwa Onkologicznego,
- Tadeusz Jędrzejczyk - Prezes NFZ,
- Dariusz Klimczak - Wicemarszałek Województwa Łódzkiego,
- Tomasz Latos - Poseł, Przewodniczący Komisji Zdrowia,
- Jakub Szulc - Partner, Sektor Ochrony Zdrowia, EY,
- Prof. Marian Zembala - Minister Zdrowia

Debata została przeprowadzona w kontekście konieczności poprawy spójności polityki UE w różnych dziedzinach związanych ze zdrowiem. Jedną z nich jest zwiększenie i wyrównywanie dostępu obywateli krajów unijnych do nowej wiedzy i metod leczenia.

Światowy Dzień Walki z Cukrzycą – 14.11.2015

Panel „Cukrzyca 2025. Strategia prewencji i leczenia cukrzycy w Polsce” - 16.11 2015 r. w Warszawie w Teatrze Polskim

W gronie niemal 200 gości - przedstawiciele organizacji pacjentów, lekarzy, mediów i przedstawiciele instytucji zdrowotnych przedstawiciele organizacji diabetologicznych i eksperci przedstawili dokument strategiczny

W panelu poprowadzonym przez Iwonę Schymallę wzięli udział eksperci i współautorzy projektu: ks. Arkadiusz Nowak prof. Grzegorz Dzida, dr Krzysztof Chlebus, Alicja Szewczyk, Beata Stepanow.

Więcej informacji na stronie www.cukrzyca2025.pl

Projekt będzie kontynuowany w 2016 r.

KAMPANIA EDUKACYJNA „KONIEC Z PAPIROSEM”

Celem kampanii była edukacja i wsparcie osób palących w leczeniu nałogu, wskazanie nałogu palenia jako choroby (szczególnie w kontekście chorób kardiologicznych oraz POCHP). Ekspertami kampanii zostali: lek. med. Piotr Dąbrowiecki oraz psycholog Magdalena Cedzyńska. Ambasadorką kampanii została aktorka Dorota Stalińska.

Konferencja prasowa

Launch kampanii odbył się w Warszawie dnia 30 maja 2015 r. w księgarni Tarabuk (w przededniu Światowego Dnia Bez Papierosa). Spotkanie z udziałem ekspertów i ambasadorów kampanii zgromadziło dziennikarzy zajmujących się tematyką zdrowotną m.in: PAP, Polskie Radio, Gazeta Wyborcza, Wprost.

Strona www

W ramach kampanii powstała strona internetowa pod adresem koniecpapierosa.pl na której można znaleźć metody, spodoby i porady na temat tego jak rzucic palenie.

Materiały edukacyjne

W ramach kampanii powstały materiały edykacyjno-promocyjne w postaci zakładki do książek, plakatów i woblerów. Plakaty oraz wobler kampanii pojawiły się w księgarniach, bibliotekach, na półkach z książkami w 10 księgarniach i 8 bibliotekach w Warszawie.

Rozdawano także zakładki do książki kampanii, które były jednocześnie nośnikiem informacji o kampanii i nałogu palenia

Kampania medialna

Pozyskano powierzchnie reklamowe i umieszczono kreacje kampanii w miejscach związanych z czytaniem książek m.in. Lubimyczytać.pl, blogi literackie, informacje o księgarniach. Pozyskano również powierzchnie w prasie kolorowej i portalach lifestylowo-zdrowotnych np. Tina, Charaktery.

Stworzono spot radiowy kampanii oraz pozyskano darmowe czasy antenowe w radiostacjach, które puszczały spot w okolicach Światowego Dnia POCHP. Pozyskane stacje radiowe to: Polskie Radio, Złote Przeboje, Rock Radio, Tok FM, Radio Plus, Radio Mazowsze, Radio Warszawa, Radio Gdańsk.

PORTALE INTERNETOWE

PORTAL INTERNETOWY – www.prawapacjenta.eu

Portal internetowy informujący o bieżących działaniach Instytutu – realizowanych kampaniach społecznych, akcjach edukacyjnych, projektach i rezultatach realizacji tychże projektów. Na stronie zawarte są informacje o zespole Instytutu, można znaleźć statut, raporty merytoryczne i finansowe za poszczególne lata działania fundacji. Strona przekierowuje także do podstron poszczególnych projektów realizowanych przez Instytut.

PROJEKTY INSTYTUTU

IX OGÓLNOPOLSKIE SPOTKANIE PRZEDSTAWICIELI ORGANIZACJI PACJENTÓW, 10-11 luty 2015 r., WARSZAWA (DEBATA Z UDZIAŁEM PREZESA RADY MINISTRÓW, PRZEDSTAWICIELI MINISTERSTWA ZDROWIA ORAZ PREZESEM NFZ)

Z inicjatywy Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej odbyło się w Warszawie IX Forum Liderów Organizacji Pacjentów, w którym uczestniczyło prawie 180 liderów organizacji pacjentów. Kluczowymi punktami dwudniowych obchodów była uroczysta Gala wręczenia Nagród Św. Kamila oraz spotkanie uczestników z Ministrem Zdrowia, towarzyszącymi Ministrowi zastępcami oraz Prezesem Narodowego Funduszu Zdrowia.

Odbývające się podczas Forum coroczne spotkanie z udziałem osób kształtujących politykę zdrowotną państwa stwarza płaszczyznę integracji środowiska organizacji i stowarzyszeń działających dla dobra pacjentów oraz umożliwia liderom poszczególnych organizacji pacjentów zwrócenie uwagi na największe problemy, z jakimi spotykają się w swej codziennej działalności. Forum ma sprzyjać inicjowaniu rozwiązań, które wpłyną na poprawę systemowej opieki nad pacjentem.

Debata odbyła się z udziałem Ministra Zdrowia – Bartosza Arłukowicza, Podsekretarza Stanu w Ministerstwie Zdrowia – Igora Radziewicza-Winnickiego i p.o. Prezesa Narodowego

Funduszu Zdrowia – Tadeusza Jędrzejczyka Moderatorem spotkania był ks. dr Arkadiusz Nowak – Prezes Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej. W tym roku debata miała miejsce w Ministerstwie Zdrowia. Podczas debaty omawiane zostały kluczowe problemy systemu opieki zdrowotnej, z którymi na co dzień zmagają się polscy pacjenci.

PROJEKT „MONITORING PRAC LEGISLACYJNYCH I KONSULTACJI SPOŁECZNYCH W OCHRONIE ZDROWIA”

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej wraz z Polską Koalicją Pacjentów Onkologicznych był realizatorem projektu w ramach programu Obywatele dla Demokracji, finansowanego z Funduszy EOG pt. „Monitoring prac legislacyjnych i konsultacji społecznych w ochronie zdrowia”.

Projekt ukierunkowany był na monitoring oraz poprawę jakości legislacyjnej aktów normatywnych przekazywanych przez Ministerstwo Zdrowia do konsultacji społecznych, a także wzmocnienie samego procesu konsultacji. Działania były prowadzone poprzez bieżące analizowanie wybranych udostępnionych przez Ministerstwo projektów aktów prawnych pod kątem dobrej legislacji oraz zgłaszanie uwag w ramach konsultacji społecznych. Projekt był prowadzony w okresie od dnia 1 września 2014 r. do dnia 31 grudnia 2015 r.

Monitoring projektów aktów prawnych:

W 2015 r. Grupa Monitorująca kontynuowała konsultowanie wybranych projektów aktów prawnych:

Projekty rozporządzeń:

- 1) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wysyłkowej sprzedaży produktów leczniczych;
- 2) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie zakresu niezbędnych informacji gromadzonych przez świadczeniodawców, szczegółowego sposobu rejestrowania tych informacji oraz ich przekazywania podmiotom zobowiązanym do finansowania świadczeń ze środków publicznych;
- 3) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie warunków pobierania krwi od kandydatów na dawców krwi i dawców krwi;
- 4) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wzoru karty diagnostyki i leczenia onkologicznego;
- 5) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie zakresu niezbędnych informacji gromadzonych przez świadczeniodawców, szczegółowego sposobu rejestrowania tych informacji oraz ich przekazywania podmiotom zobowiązanym do finansowania świadczeń ze środków publicznych;
- 6) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu leczenia szpitalnego;
- 7) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu leczenia stomatologicznego;

- 8) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie rodzajów i zakresu dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania;
- 9) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie recept wystawianych przez pielęgniarki i położne;
- 10) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych;
- 11) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie ogólnych warunków umów o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej;
- 12) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie sposobu i kryteriów ustalania dopuszczalnego czasu oczekiwania na wybrane świadczenia opieki zdrowotnej;
- 13) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie obowiązkowych szczepień ochronnych;
- 14) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie standardu postępowania medycznego w łagodzeniu bólu porodowego;
- 15) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania;
- 16) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie standardów postępowania medycznego przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych z zakresu opieki profilaktycznej nad dziećmi i młodzieżą;
- 17) Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie standardów postępowania medycznego w dziedzinie patomorfologii;

Projekty ustaw

- 1) Projekt ustawy o zdrowiu publicznym;
- 2) Projekt ustawy o zmianie ustawy o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta oraz niektórych innych ustaw;
- 3) Projekt ustawy o zmianie ustawy o Państwowym Ratownictwie Medycznym oraz niektórych innych ustaw;

Prowadzona przez Grupę Monitorującą wielomiesięczna praca monitorująca pozwoliła na opracowanie na bazie prowadzonego nadzoru raportu, w którym dążyło się do zidentyfikowania typowych problemów legislacyjnych w pojawiających się projektach aktów prawnych z zakresu ochrony zdrowia wraz z rekomendacjami mającymi na celu ich wyeliminowanie w przyszłości. W raporcie przedstawiono wnioski dla wszystkich uczestników procesu legislacji – zarówno dla władzy publicznej jak i dla organizacji pozarządowych działających w obszarze ochrony zdrowia.

Raport został przedstawiony Ministerstwu Zdrowia na początku stycznia 2016 r. Raport jest dostępny na stronie internetowej Instytutu w zakładce projektu.

SIEĆ DLA ZDROWIA - www.siecdlazdrowia.pl

W 2015 r. Instytut rozpoczął realizację projektu „SIEĆ DLA ZDROWIA” – jest to projekt z jednej strony sieciujący organizacje działające dla dobra pacjenta, z drugiej strony

wzmacniający potencjał tych organizacji poprzez m. in. organizację cyklicznych spotkań z serii „Zdrowe Pobudki”, portal www.siecdlazdrowia.pl, który ma być największą w Polsce bazą wiedzy o ludziach i organizacjach działających na rzecz zdrowia, jak i wirtualną przestrzenią dedykowaną pracownikom NGO's w obszarze zdrowia. Portal zawiera bazę organizacji, kalendarium najważniejszych wydarzeń, sekcję wiedzy oraz aktualności dotyczące działalności organizacji. W części zamkniętej – dedykowanej pracownikom organizacji pacjentów, będą dostępne materiały szkoleniowe, personalizowany kalendarz wydarzeń oraz forum.

„Zdrowe Pobudki” to cykl porannych spotkań z ciekawymi mentorami na tematy ważne i interesujące osoby pracujące w organizacjach pozarządowych. W 2015 roku odbyło się 5 spotkań w Warszawie, w których udział wzięło 53 uczestników.

1. „Zdrowe pobudki” - motywem przewodnim pierwszych warsztatów było pobudzenie liderów organizacji do przełamania barier związanych z podejmowaniem nowych wyzwań, zmiana schematu myślenia i poszukiwanie twórczych, kreatywnych rozwiązań w codziennej pracy (30 czerwca 2015 r.)

2. „Pobudka z treścią” poświęcona była tematyce wykorzystania nowoczesnych narzędzi komunikacji, tzw. nowych mediów w codziennej pracy w organizacjach pacjenckich (18 września 2015 r.).

3. „Pobudka dla ducha” poświęcona tematyce pracy w stresie, radzenia sobie z trudnymi emocjami i o tym dlatego warto robić coś dobrego dla innych (09 października 2015 r.)

4. „Pobudka z procentem” poświęcona tematyce tworzenia i finansowania kampanii 1% prowadzona przez przedstawicieli organizacji NGO, a także specjalistów ds. marketingu i reklamy (06 listopada 2015 r.).

5. „Pobudka do działania” poświęcona była nowym formom zbierania funduszy na działania organizacji oraz ekonomii społecznej. Eksperti opowiedzieli o tym, jak wykorzystać nowoczesne narzędzia np. crowdfunding w finansowaniu działań organizacji, przybliżyli też prawne aspekty tworzenia spółdzielni socjalnych i spółdzielni pracy (11 grudnia 2015 r.).

W 2015 r. w sieci były 34 organizacje działające w obszarze ochrony zdrowia z całej Polski. Projekt będzie kontynuowany w 2016 r.

PROJEKT „MIASTA KONTRA CZERNIAK”

W listopadzie 2015 r. Instytut rozpoczął realizację projektu, którego celem jest wypracowanie regionalnych map potrzeb i rozwiązań, w obszarze czerniaka. Projekt zakłada wsparcie lokalnych instytucji w działaniach mających na celu prewencję oraz wsparcie pacjentów z czerniakiem w danym województwie. Założeniem programu jest stworzenie ogólnopolskiej platformy do spotkań i pracy z przedstawicielami lokalnych i regionalnych instytucji, a także ekspertów, której celem będzie wdrożenie efektywnych rozwiązań, projektów w zakresie przeciwdziałania czerniakowi.

Intencją organizatorów programu jest inspirowanie do podejmowania lokalnych działań mających na celu edukację dotyczącą nowotworów skóry, a także wsparcie opieki nad

pacjentami z czerniakiem, zaangażowanie instytucji lokalnych do realizacji programów i projektów prozdrowotnych w tym obszarze. Projekt zakłada realizację cyklu debat regionalnych, podczas których przedstawiciele lokalnych instytucji, eksperci, przedstawiciele organizacji pozarządowych opracują mapę pilnych potrzeb w zakresie czerniaka w swoim regionie.

Na jej bazie we współpracy z Instytutem Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, opracowane zostaną projekty odpowiadające konkretnym potrzebom. Wybrane projekty zostaną zrealizowane we współpracy z Instytutem Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej.

W 2015 r. rozpoczęto przygotowania do pełnej realizacji projektu, która zaplanowana została na 2016 rok. W ramach projektu powstała strona internetowa pod adresem www.miastakontraczerniak.pl gdzie zamieszczane będą informacje o bieżącej realizacji projektu.

KONKURS O GRANT „ZWYCZAJNIE AKTYWNI 2015” – III edycja

Konkurs „Zwyczajnie Aktywni” powstał w trosce o poprawę codziennego życia pacjentów chorych na autoimmunologiczne choroby zapalne i skierowany jest do przedstawicieli organizacji pacjentów chorych na: łuszczycę, reumatoidalne zapalenie stawów, nieswoiste zapalenie jelit, chorobę Leśniowskiego-Crohna oraz do organizacji działających na rzecz zakażonych HCV. Jego głównym celem jest wsparcie organizacji, a poprzez ich działania, wspieranie pacjentów w zwiększeniu ich szans na utrzymanie dotychczasowej aktywności zawodowej i jej ewentualny rozwój. Organizatorami projektu są: Fundacja Urszuli Jaworskiej, Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, Polskie Amazonki Ruch Społeczny oraz AbbVie Polska.

Zadanie konkursowe polegało na przygotowaniu projektu aktywizującego zawodowo chorych, który ujmie ten temat nie tylko przez pryzmat wyzwania zawodowego, ale również psychologicznego. Plan projektu powinien obejmować rozwiązania i pomysły aktywizacji zawodowej chorych rozumianej jako:

- wsparcie osób dotkniętych autoimmunologicznymi chorobami zapalnymi i osób zakażonych HCVw budowaniu i poszerzaniu kompetencji niezbędnych do rozpoczęcia, kontynuowania lub powrotu do pracy,
- edukację pacjentów umożliwiającą im funkcjonowanie w sposób niewykluczający z życia zawodowego mimo aktywnej choroby,
- umacnianie dialogu między pacjentami i lekarzami oraz wspólne zarządzanie procesem leczenia, które uwzględnia potrzeby pacjenta wynikające z jego aktywności zawodowej,
- wsparcie psychologiczne pacjentów: pomoc w zaakceptowaniu sytuacji, w jakiej się znaleźli, umacnianie u nich poczucia własnej wartości, bezpieczeństwa i świadomości bycia potrzebnym, poszukiwanie możliwości samorozwoju dla pacjentów.

Uroczyste rozdanie nagród odbyło się dnia 20 października 2015 r. w Zachęcie – Narodowej Galerii Sztuki w Warszawie. W konkursie wygrały następujące projekty:

1. „Pozytywnie Aktywni” - Wielkopolskie Stowarzyszenie Colitis Ulcerosa i Choroby Leśniowskiego-Crohna
2. „Krok naprzód bis!” - Ogólnopolskie Stowarzyszenie Młodych z Zapalnymi Chorobami Tkanki łącznej „3majmy się razem”
3. „Stomia nie ogranicza aktywności” - Polskie Towarzystwo Stomijne POL-ILKO
4. „Nadzieja na lepsze” - Fundacja „Gwiazda Nadziei”

PROJEKT „SZPITAL PROMUJĄCY PRAWA PACJENTA”

W 2015 roku Instytut we współpracy z Fundacją Ius Medicinae kontynuował projekt „Szpital promujący prawa pacjenta” mający na celu podnoszenie świadomości praw pacjenta i odpowiedzialności za naruszenie tych praw wśród pielęgniarek i położnych pracujących w szpitalach w całej Polsce.

W programie w 2015 r. udział wzięł Szpital św. Anny w Miechowie. W szkoleniu udział wzięło ok. 140 uczestników.

Szkolenie dotyczyło praw pacjenta oraz odpowiedzialności za naruszenie praw pacjenta. Szkolenia prowadziła dr hab. n. praw. Dorota Karkowska, ekspert Instytutu w dziedzinie praw pacjenta.

UDZIAŁ INSTYTUTU W PROJEKTACH (JAKO PARTNER)

OBYWATELSKA KOALICJA NA RZECZ ZDROWIA PSYCHICZNEGO

Przedstawiciele Instytutu uczestniczyli w projekcie realizowanym przez Fundację Ius Medicinae pn. „Obywatelska Koalicja na Rzecz Zdrowia Psychicznego”. Celem projektu była społeczna kontrola sposobu realizacji NPOZP przez Ministerstwo Zdrowia (MZ), analiza tego systemu oraz wypracowanie wniosków i zaproponowanie zmian umożliwiających poprawę opieki psychiatrycznej w Polsce w kolejnych latach.

Dzięki realizacji projektu wypracowano rekomendacje zmian w NPOZP na lata 2016-2020, które już w trakcie realizacji projektu służyły do przygotowania nowego dokumentu. Udało się także doprowadzić do włączenia środowisk związanych z ochroną zdrowia psychicznego

(środowiska lekarskiego i organizacji reprezentujących pacjentów) w prace prowadzone przez MZ.

Powołana została „Obywatelska Koalicja na Rzecz Zdrowia Psychicznego” oraz Zespół Monitorujący, w skład którego weszli przedstawiciele środowiska pacjentów oraz lekarzy psychiatrów, eksperci z zakresu ochrony zdrowia i prawa medycznego. Na podstawie dostępnych źródeł oraz wyników ankiet powstała analiza dotychczasowego NPOZP. Kluczowy dla osiągnięcia celu raport „Narodowy Program Ochrony Zdrowia Psychicznego 2016-2020 – rekomendacje” został przedłożony w MZ oraz przekazany szeroko środowisku lekarskiemu, samorządom, organizacjom i mediom.

PROJEKT „KURS NA PRACĘ” – AKTYWIZACJA ZAWODOWA OSÓB Z ZABURZENIAMI PSYCHICZNYMI

Celem projektu była promocja modelu zatrudnienia wspomaganego (ZW) jako najskuteczniejszej formuły aktywizacji zawodowej osób z zaburzeniami psychicznymi (OZP) i działanie na rzecz włączenia modelu do krajowego systemu wsparcia OZP. Projekt realizowany był w partnerstwie dwóch organizacji: Instytutu Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej oraz Koalicji na rzecz Osób z Niepełnosprawnością (organizacja parasolowa zrzeszająca ponad 40 fundacji i stowarzyszeń wspierających osoby z niepełnosprawnościami).

1) działania realizowane przez Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej:

Przeprowadzenie 6 pilotażowych szkoleń dla pracodawców w okresie marzec – czerwiec 2015. W szkoleniach udział wzięło ok. 60 uczestników (głównie byli to Kierownicy Działu Personalnego McDonald’s Polska z woj. mazowieckiego oraz Kierownicy Restauracji z Warszawy i okolic). Szkolenia prowadzone były przez 3 osoby – dwóch psychologów i trenerów pracy wspomaganiej oraz przez trenera pracy z doświadczeniem w prowadzeniu szkoleń i aktywizacji zawodowej OzN.

Celem szkoleń było przygotowanie pracodawców do zatrudniania osób niepełnością (OzN), szczególnie osób z zaburzeniami psychicznymi, w modelu Zatrudnienia Wspomaganego (ZW), przy wsparciu trenera pracy, zdobycie wiedzy na temat specyfiki różnych dysfunkcji (w tym zaburzeń psychicznych), pomoc w problemach dot. zatrudniania i pracy OzN, pokazanie „dobrej praktyki” – przykładu współpracy organizacji pozarządowej i biznesu na polu wsparcia OzN w obszarze aktywizacji zawodowej.

W ramach projektu wspierane było przygotowanie osób z zaburzeniami psychicznymi do podjęcia i utrzymania zatrudnienia na otwartym rynku pracy, jednocześnie szkoląc pracodawców zatrudniających te osoby oraz takich, którzy planują ich zatrudnianie, a także personel firm, w kierunku bycia dobrym pracodawcą lub współpracownikiem niepełnosprawnego pracownika.

2) działania realizowane wspólnie przez IPPEZ i Koalicję na rzecz Osób z Niepełnosprawnością:

a. Zbudowanie Porozumienia na rzecz Aktywizacji Zawodowej osób z zaburzeniami psychicznymi (OZP) z wykorzystaniem modelu Zatrudnienia Wspomaganego (ZW)

- organizacje wspierające OZP, organizacje pracodawców, decydenci, politycy (parlamentarny zespół ds. osób niepełnosprawnych) , eksperci, media etc - zainteresowane tematyką zatrudnienia OZP i modelem ZW

- instytucje państwowe - Pełnomocnik Rządu ds ON, PFRON, Min. Pracy i Polityki Społecznej , Rzecznik Praw Pacjenta, RPO, ZUS

- pracodawcy rynku otwartego - BCC, Konfederacja Pracodawców, firmy zatrudniające OZP

- eksperci - PTP, wybrani psychiatrzy

Cel: identyfikacja "ambasadorów" modelu ZW dla OZP, którzy będą promować wprowadzenie modelu do polityki społecznej /systemu wsparcia ON w Polsce.

b. Organizacja konferencji - Okrągłego Stołu na rzecz wprowadzenia ZW do systemu - panel ekspercki na 50-60 osób. Cel panelu - prezentacja osiągnięć projektu: pokazanie dobrych praktyk – osób z zaburzeniami pracujących przy wsparciu trenera pracy na otwartym rynku; relacje pracodawców zatrudniających OZP; prezentacja szkoleń dla pracodawców - korzyści; przedstawienie strategii wprowadzania modelu ZW do systemu przez rząd. Przyjęcie przez uczestników panelu "roadmap" wprowadzania modelu do systemu. Konferencja pod patronatem Pełnomocnika Rządu ds. ON.

c. Stworzenie strony www projektu – informacja o projekcie; baza danych podmiotów realizujących wsparcie OZP w modelu ZW; możliwość przystąpienia do Porozumienia na rzecz Zatrudnienia Wspomaganego i podjęcia dyskusji nt. modelu i planów jego wdrażania w Polsce. Stworzenie płaszczyzny wymiany doświadczeń i prezentacji dobrych praktyk.

PODSTAWOWE INFORMACJE FINANSOWE FUNDACJI IPPEIZ

1. *Przyjęcie bilansu finansowego za rok 2015 uchwałą zarządu nr 2/2015 z dnia 30 marca 2016 r. „Fundacji Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej”*

Zarząd Fundacji w składzie:

Arkadiusz Nowak - prezes

Igor Grzesiak – członek Zarządu

na posiedzeniu w dniu 30.03.2016 r. zatwierdził BILANS za rok 2015 z zyskiem 16 921,21 zł (słownie: szesnaście tysięcy dziewięćset dwadzieścia jeden złotych dwadzieścia jeden groszy). Zysk przeznaczono na powiększenie funduszu statutowego.

PODPISY: Arkadiusz Nowak, Igor Grzesiak

2. Informacje o wysokości uzyskanych przychodów z tytułu:

Przychody z działalności statutowej

<i>a) Darowizny</i>	-	330 000,00 zł
<i>b) Granty</i>	-	1 026 807,04 zł

Przychody finansowe

<i>c) Odsetki</i>	-	2 607,06 zł
-------------------	---	--------------------

Pozostałe przychody - **0 zł**

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

Fundacja w roku 2015 nie realizowała odpłatnych świadczeń w ramach działalności statutowej

4. Informacje o działalności gospodarczej:

Fundacja nie prowadzi działalności gospodarczej.

5. Informacje o poniesionych kosztach z tytułu:

a) <i>Realizacji celów statutowych</i>	- 1 321 588,04 zł
b) <i>Administracja</i>	- 20 861,01 zł
c) <i>Działalność gospodarcza</i>	- 0 zł
d) <i>Koszty finansowe</i>	- 43,84 zł

6. Dane o zatrudnieniu w Fundacji:

Fundacja w roku 2015 nie zatrudniała pracowników z tytułu umowy o pracę.

7. Dane o wynagrodzeniach wypłacanych w Fundacji:

Nie wypłacała wynagrodzeń z tytułu umowy o pracę.

8. Dane o wysokości rocznego lub przeciętnego wynagrodzenia:

Członkowie Zarządu Fundacji nie pobierają miesięcznego wynagrodzenia z tytułu umowy o pracę za działalność w Zarządzie. Fundacja również nie wypłacała wynagrodzeń oraz nagród, premii, innych świadczeń członkom innych niż zarząd organów Fundacji.

9. Dane o wynagrodzeniach z tytułu umów zleceń:

*W roku 2015 Fundacja przeznaczyła na wypłatę wynagrodzeń z tytułu umów zleceń w wysokości **356 517,00 zł***

10. Dane o udzielonych pożyczkach:

Fundacja w roku 2015 nie udzieliła pożyczek pieniężnych

11. Dane o kwotach ulokowanych na rachunkach bankowych:

*Na rachunkach bankowych w banku Pekao SA ulokowane jest: **336 480,01 zł***

12. Dane o nabytych obligacjach:

*Fundacja posiada obligacji krótkoterminowe w wysokości **300 000,00 zł***

13. Dane o wielkości objętych udziałem lub nabytych akcjach:

Fundacja nie posiada objętych udziałów lub nabytych akcji.

14. Dane o nabytych nieruchomościach:

Fundacja nie posiada nieruchomości.

15. Dane o nabytych pozostałych środkach trwałych:

Fundacja nie zakupiła w 2015r pozostałych środków trwałych.

16. Dane o wartości aktywów fundacji:

*Wartość aktywów Fundacji na dzień 31.12.2015r. wynosiła: **862 947,57 zł***

17. Dane o wartości zobowiązań fundacji:

*Wartość zobowiązań na dzień 31.12.2015r. wynosiła: **13 837,29 zł***

18. Dane o działalności zleconej fundacji przez podmioty państwowe:

Fundacja w 2015r. realizowała zadanie zlecone przez podmioty państwowe.

Fundacja w 2015r. nie realizowała zadań zleconych przez podmioty samorządowe.

19. Informacja o rozliczeniu fundacji z tytułu ciężących zobowiązań podatkowych:

Fundacja w 2015 roku odprowadzała, co miesiąc podatek dochodowy od osób fizycznych od dokonywanych wypłat.

20. Informacja o składkach deklaracjach podatkowych.

Fundacja za 2015r. złożyła deklaracje roczną PIT-4R o pobranych zaliczkach na podatek dochodowy od osób fizycznych oraz deklarację CIT-8 zeznanie o wysokości osiągniętego dochodu /poniesionej straty/ przez podatnika podatku dochodowego od osób prawnych.

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

- Projekt Akademia Pacjenta w ramach, którego funkcjonowały portal internetowy, poradnia prawna oraz organizowane były warsztaty dla liderów organizacji pacjentów 318 002,67 zł.

- Koalicja na rzecz Walki z Cukrzycą - 141 170,10 zł

- Kampania społeczna „Wylecz się z palenia” – 180 769,96 zł

- Program w ramach projektu Obywatel dla Demokracji finansowany z funduszu EGO pt. "Monitoring prac legislacyjnych i konsultacji społecznych w ochronie zdrowia" – 204 823,45 zł.
- Projekt „Back2society” – 50 000,00 zł
- Działania informacyjno- edukacyjne skierowane do osób chorujących na schizofrenie – 29 148,54 zł
- Projekt „ Menu dla diabetyka” – 65 048,40 zł
- Projekt „Sieć dla zdrowia” – 127 090,60 zł
- Zadanie publiczne pt „ Program edukacyjny odnoszący się do eliminacji czynników ryzyka chorób cywilizacyjnych (m.in. nadwagi i otyłości, nadciśnienia tętniczego, niskiego poziomu aktywności fizycznej) skierowany do dzieci i młodzieży, osób w wieku produkcyjnym oraz seniorów” – 150 460,17 zł.

W okresie sprawozdawczym w Fundacji nie była przeprowadzona kontrola.

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

Arkadiusz Nowak

Prezes Zarządu