

UPROSZCZONA OFERTA REALIZACJI ZADANIA PUBLICZNEGO

POUCZENIE co do sposobu wypełniania oferty:

Ofertę należy wypełnić wyłącznie w białych pustych polach, zgodnie z instrukcjami umieszczonymi przy poszczególnych polach lub w przypisach.

Zaznaczenie gwiazdką, np. "pobieranie*/niepobieranie*" oznacza, że należy skreślić niewłaściwą odpowiedź i pozostawić prawidłową. Przykład: "pobieranie*/niepobieranie*".

I. Podstawowe informacje o złożonej ofercie

1. Organ administracji publicznej, do którego adresowana jest oferta	Urząd Miejski w Gdańsku
2. Rodzaj zadania publicznego¹⁾	Promocja zdrowia i zapobieganie wybranym chorobom cywilizacyjnym

II. Dane oferenta(-tów)

1. Nazwa oferenta(-tów), forma prawna, numer w Krajowym Rejestrze Sądowym lub innej ewidencji, adres siedziby, strona www, adres do korespondencji, adres e-mail, numer telefonu	
Nazwa: Fundacja StwardnienieRozsiane.info , Forma prawna: Fundacja , Numer Krs: 0000761727 , Kod pocztowy: 81-051 , Poczta: Gdynia , Miejscowość: Gdynia , Ulica: Wejherowska , Numer posesji: 23 , Województwo: pomorskie , Powiat: Gdańsk , Gmina: m. Gdańsk , Strona www: , Adres e-mail: fundacja@stwardnienierozsiane.info , Numer telefonu: 791 111 301 ,	
Adres do korespondencji jest taki sam jak adres oferenta	
2. Dane osoby upoważnionej do składania wyjaśnień dotyczących oferty (np. imię i nazwisko, numer telefonu, adres poczty elektronicznej)	Paweł Rydzyński Adres e-mail: p.rydzynski@stwardnienierozsiane.info Telefon: 609025897

III. Zakres rzeczowy zadania publicznego

1. Tytuł zadania publicznego	Konferencja „SM – i co z tego” (6. edycja): Jeszcze więcej wiedzy w Gdańsku			
2. Termin realizacji zadania²⁾	Data rozpoczęcia	01.04.2025	Data zakończenia	29.06.2025

3. Syntetyczny opis zadania (wraz ze wskazaniem miejsca jego realizacji)

Opis zadania

Wniosek dotyczy wsparcia organizacji 6. edycji Konferencji dla osób chorujących na stwardnienie rozsiane (SM) i ich rodzin pn. „SM – i co z tego?”. Jest to największe wydarzenie tego typu w Polsce, nie tylko wśród konferencji dedykowanych osobom ze stwardnieniem rozsianym, ale również w szerokim gronie wydarzeń pacjenckich.

Opis projektu i jego znaczenie

Konferencja jest skierowana do osób chorujących na stwardnienie rozsiane (SM) oraz ich bliskich. Stanowi kluczowe forum wymiany wiedzy i doświadczeń, skoncentrowane na SM – chorobie, która w istotny sposób zmienia życie pacjentów i ich rodzin. Jest to wydarzenie o charakterze szkoleniowym, obejmujące edukację pacjentów oraz indywidualne konsultacje. Konferencja ma wymiar ogólnopolski, ale mieszkańcy Pomorza, a w szczególności Trójmiasta i Gdańska stanowią jej zdecydowanie najliczniejszą grupę uczestników.

Lokalizacja i termin

Szósta edycja konferencji tradycyjnie odbędzie się w Gdańsku, w Europejskim Centrum Solidarności (ECS), w dniach 24-25 maja 2025 r. Wskazany w ofercie termin realizacji obejmuje również okres przygotowań, a następnie podsumowania / rozliczenia konferencji.

Biorąc pod uwagę ogromne zainteresowanie naszym projektem i rosnącą rokrocznie liczbę uczestników, zakładamy, że tegoroczna edycja pobije zeszłoroczne rekordy frekwencji, liczby ekspertów i liczby aktywności. Spodziewamy się udziału ok. 60 ekspertów i ok. 600 uczestników (przy czym jako wskaźniki minimalne przyjmujemy w niniejszym wniosku 50 ekspertów i 500 uczestników).

Cele projektu

Konferencja „SM – i co z tego?” to wydarzenie, które nie tylko dostarcza rzetelnej wiedzy, ale także realnie wpływa na życie osób z SM i ich bliskich. Każdego roku dbamy o to, aby program był jak najbardziej aktualny i odpowiadał na rzeczywiste potrzeby uczestników. Tegoroczna edycja to znaczące wzbogacenie agendy konferencji, co przełoży się na jeszcze bardziej zróżnicowaną i pogłębioną tematykę. Szczególny nacisk kładziemy na to, aby mieszkańcy Gdańska – stanowiący największą grupę uczestników – mieli dostęp do unikalnej wiedzy i wsparcia, którego nie znajdą nigdzie indziej w regionie.

Program konferencji 2025

W każdej edycji konferencji dbamy o ciągły rozwój i wzbogacanie programu. W tym roku, dzięki dodatkowym zasobom, planujemy dalsze, znaczące poszerzenie tematyki konferencji. Planowane są m.in. następujące bloki tematyczne:

1. Diagnostyka i postępowanie po rozpoznaniu
2. Terapie i dostępność leczenia
3. Objawy SM i ich wpływ na codzienne funkcjonowanie
4. Rehabilitacja i aktywność fizyczna (w tym warsztaty z możliwością aktywnego udziału pod okiem trenerów i fizjoterapeutów)
5. Zdrowie psychiczne i wsparcie emocjonalne
6. Dieta i styl życia
7. Prawa pacjenta i system opieki zdrowotnej
8. Cięża i rodzicielstwo w SM
9. Rodzina i bliscy – jak wspierać osoby z chorobą przewlekłą

10. Praca i aktywność zawodowa
11. SM u dzieci i młodzieży
12. NMOSD i MOGAD – choroby pokrewne SM

Uczestnicy – wśród których mieszkańcy Gdańska stanowią zdecydowanie największy odsetek – będą mieli okazję spotkać specjalistów, którzy wcześniej nie brali udziału w konferencji, a ich wiedza i doświadczenie pozwolą jeszcze lepiej odpowiedzieć na kluczowe pytania związane z życiem z SM.

W wydarzeniu wezmą udział czołowi eksperci z różnych dziedzin, specjalizujący się w pracy z osobami ze stwardnieniem rozsianym z terenu całej Polski. Główna część konferencji (prelekcje, wykłady, debaty) odbywać się będą w Auditorium ECS, a zajęcia warsztatowe i indywidualne konsultacje – w mniejszych salach konferencyjnych na terenie ECS. W sumie wydarzenie będzie się odbywać aż w 11 salach.

Kontekst choroby i potrzeba realizacji projektu

Stwardnienie rozsiane to przewlekła choroba neurologiczna o podłożu autoimmunologicznym. Z nie do końca poznanych przez naukę przyczyn układ odpornościowy atakuje mózg, rdzeń kręgowy oraz nerwy wzrokowe. Objawy i przebieg choroby są bardzo zróżnicowane i zależą od miejsca, w którym doszło do uszkodzeń. Mogą one obejmować m.in. problemy ze wzrokiem, zaburzenia równowagi, trudności z pęcherzem, zaburzenia czuciowe, przewlekłe zmęczenie czy ból. Z tego powodu SM nazywane jest „chorobą o tysiącu twarzy”.

Jeszcze niedawno choroba ta często prowadziła u większości chorych do znacznej niepełnosprawności. Obecnie, dzięki postępowi w medycynie i nowoczesnym lekom spowalniającym przebieg choroby, osoby z SM mają szansę na aktywne życie przez wiele lat. Ten przełom wynika zarówno z rozwoju medycyny, jak i coraz większej dostępności leczenia. W 2013 roku zaledwie 15% osób z SM w Polsce miało dostęp do programów lekowych (warto przy tym zaznaczyć, że dostępne wówczas leki były mniej skuteczne niż te obecne). Obecnie ten odsetek wynosi ok. 50%. Mimo to SM nadal pozostaje poważną, nieuleczalną chorobą. Nowoczesne leki pozwalają w wielu przypadkach zniwelować widoczne objawy (np. konieczność korzystania z wózka czy kul), ale SM wciąż powoduje szereg objawów niewidocznych, które mogą znacząco wpływać na codzienne funkcjonowanie. Należą do nich m.in. zaburzenia wzroku, równowagi, przewlekłe zmęczenie, problemy z mową, trudności urologiczne, depresja czy zaburzenia poznawcze. Jeśli objawy te nie zostaną odpowiednio zaopiekowane przez system ochrony zdrowia, mogą prowadzić do ograniczenia aktywności zawodowej czy społecznej, a nawet do częściowego wykluczenia społecznego. Choć leki nie są w stanie wyleczyć SM ani odwrócić już istniejących zmian, często pozwalają spowolnić postęp choroby, a nawet zatrzymać ją na dłuższy czas. Kluczowe znaczenie ma jednak szybka diagnoza i rozpoczęcie leczenia, a także aktywne zaangażowanie pacjenta w proces terapeutyczny.

Wciąż istnieje ogromna potrzeba szerzenia rzetelnej wiedzy o SM. Wiele osób ze zdiagnozowanym SM staje się ofiarami mitów i dezinformacji, co może negatywnie wpływać na podejmowane przez nich decyzji o leczeniu. Dlatego, dzięki znaczącemu wzbogaceniu programu konferencji, tegoroczna edycja będzie jeszcze lepiej odpowiadać na złożone i różnorodne potrzeby pacjentów oraz ich bliskich. Mieszkańcy Gdańska, stanowiący największą grupę uczestników konferencji, będą mieli wyjątkową okazję do skorzystania m.in. z indywidualnych rozmów (w ramach dyżurów eksperckich) oraz specjalistycznych warsztatów prowadzonych przez specjalistów różnych dziedzin, co pozwoli im lepiej zrozumieć swoją sytuację i świadomie zarządzać chorobą.

Stwardnienie rozsiane najczęściej diagnozowane jest u osób w wieku 20-40 lat, czyli w momencie, gdy życie nabiera rozpędu, a plany zawodowe i osobiste zaczynają się realizować. SM, mimo postępu medycyny, wciąż jest najczęstszą przyczyną neurologiczną prowadzącą do niepełnosprawności u młodych dorosłych. Kluczowe w kontekście przedmiotowego projektu, jakim jest konferencja, jest to, że brak wiedzy na temat tej choroby sprawia, że diagnoza często bywa odbierana jako koniec dotychczasowego życia.

Trzeba pamiętać, że w przypadku chorób przewlekłych takich jak SM często zaangażowane są nie tylko osoby chore, ale także ich rodziny i bliscy, którzy ich wspierają. Do nich również kierowany jest nasz projekt. Poza wsparciem najbliższych ważna jest także zmiana społecznego postrzegania tej choroby. Nasza konferencja, podobnie jak inne działania, przyczynia się do budowania świadomości społecznej – np. poprzez publikacje w mediach lokalnych, działania w social mediach czy wyświetlanie informacji nt. konferencji i SM w transporcie publicznym na terenie Pomorza. W tej edycji szczególnie zależy nam na dotarciu do mieszkańców Trójmiasta i Pomorza z rzetelną wiedzą o SM i obalaniu mitów, takich jak przekonanie, że choroba ta nieuchronnie prowadzi do głębokiej niepełnosprawności. Dzięki temu chcemy budować bardziej świadome społeczeństwo i zmieniać sposób myślenia o SM.

Nasza konferencja tworzy przestrzeń, w której pacjenci i ich rodziny mogą się wzajemnie wspierać, dzieląc się doświadczeniami i wyzwaniem związanymi z życiem z SM. Nasze konferencje na przestrzeni lat zyskały już grono stałych uczestników (w tym liczne grono mieszkańców Pomorza), ale co roku gościmy też nowych uczestników, w tym osoby będące w trakcie lub tuż po diagnozie SM. Każdego roku diagnozę stwardnienia rozsianego słyszy w Polsce ok. 2,5 tys. osób. Zatem zapotrzebowanie na przekazywanie najnowszej, rzetelnej i sprawdzonej wiedzy o SM, pozbawionej fake newsów jest i pozostanie niezmiennie. Konferencje "SM - i co z tego" pomagają w eliminacji szkodliwych stereotypów i błędnych przekonań dotyczących stwardnienia rozsianego, zwłaszcza dotyczących tego, że diagnoza SM w każdym praktycznie przypadku oznacza koniec dotychczasowego życia i prostą drogę do głębokiej niepełnosprawności. Solidarność i empatia wobec osób z SM to fundament, który pozwala zachować godność oraz jakość życia zarówno chorym, jak i ich bliskim.

Takie podejście daje nadzieję na lepszą przyszłość i realnie zmienia życie osób z SM. W gronie ekspertów zaproszonych na konferencję znajdują się nie tylko lekarze różnych specjalizacji, którzy dostarczą rzetelnej wiedzy o chorobie i metodach jej leczenia, ale także m.in. fizjoterapeuci, psychologowie czy specjaliści ds. rynku pracy i świadczeń społecznych. Konferencja ma na celu przekazywanie wszechstronnej wiedzy z różnych obszarów, by wspierać osoby z SM nie tylko w zachowaniu sprawności, ale także w możliwie pełnym uczestnictwie w życiu zawodowym i społecznym przez długie lata. Nieważne, czy uczestnik konferencji choruje od kilku (lub więcej) lat, czy dopiero zdiagnozowano u niego chorobę, czy może jest w trakcie diagnostyki. Na naszej konferencji padną odpowiedzi na wiele pytań, takich jak: jakie są możliwości leczenia SM w Polsce, jak radzić sobie z objawami choroby oraz rzutami, jakie ćwiczenia wykonywać samodzielnie i kiedy oraz w jaki sposób korzystać z fizjoterapii. Poruszymy również kwestie związane m.in. z radzeniem sobie z zaburzeniami funkcji poznawczych w SM, odpowiednią dietą dla osób z tą chorobą, a także przygotowaniem się do rodzicielstwa z SM. Uczestnicy dowiedzą się, czy diagnoza SM powoduje konieczność zmiany planów zawodowych lub zainteresowań, a także jak może wyglądać życie z SM za 2, 5, 10 czy 30 lat.

Cykl konferencji „SM – i co z tego?” odgrywa kluczową rolę w edukacji i ma realny wpływ na życie

osób ze stwardnieniem rozsianym oraz ich bliskich. Nieocenione jest również znaczenie wsparcia i integracji społeczności SM. Możliwość dzielenia się doświadczeniami i wyzwaniami z innymi, którzy rozumieją, co oznacza życie z tą chorobą, jest niezwykle ważna. Konferencja otwiera drzwi nie tylko dla pacjentów, ale również dla ich rodzin, co ma kluczowe znaczenie, gdyż SM dotyka wszystkich aspektów życia rodzinnego.

Promocja i działania medialne

Planowane działania promocyjne obejmują:

- komunikaty dla mediów;
- kampanię w social mediach;
- współpracę z lokalnymi jednostkami administracji publicznej, dużymi zakładami pracy, placówkami oświatowymi i NGO;
- publikacje informacji w transporcie publicznym na terenie Pomorza;
- materiały wideo nagrane podczas konferencji, które zostaną opublikowane po wydarzeniu, poszerzając bazę wiedzy o SM.

Podsumowanie

Znaczące wzbogacenie agendy to jeden z kluczowych celów, jaki postawiliśmy sobie w związku z przygotowaniem do tegorocznej konferencji. Organizacja 6. edycji konferencji "SM - i co z tego?" pozwoli nam nie tylko kontynuować misję, ale także znacząco poszerzyć zakres dostępnej wiedzy i wsparcia. Dzięki rozbudowanemu programowi mieszkańcy Gdańska, najliczniejsza grupa uczestników konferencji, skorzystają na jeszcze większym dostępie do specjalistycznej wiedzy i praktycznych wskazówek dotyczących życia z SM.

Przeznaczenie dotacji

Pozyskane środki pozwolą na rozszerzenie programu konferencji, co przełoży się na jeszcze bogatszy zakres tematyczny i lepszą dostępność specjalistycznej wiedzy dla uczestników, których największy odsetek stanowią mieszkańcy Gdańska.

Miejsce realizacji

Europejskie Centrum Solidarności w Gdańsku (przeprowadzenie konferencji) + opisana wyżej aktywność informacyjno-medialna

4. Opis zakładanych rezultatów realizacji zadania publicznego		
Nazwa rezultatu	Planowany poziom osiągnięcia rezultatów (wartość docelowa)	Sposób monitorowania rezultatów / źródło informacji o osiągnięciu wskaźnika
Liczba konferencji "SM - i co z tego"	1	Dokumentacja zdjęciowa, publikacje w mediach i social mediach
Liczba uczestników konferencji	500	Listy obecności

Liczba ekspertów uczestniczących w konferencji	50	Program konferencji
Liczba godzin wszystkich aktywności podczas konferencji	80	Program konferencji
Liczba podmiotów, do których zostaną wysłane informacje o konferencji	100	Korespondencja z podmiotami – pisma/ maile
Liczba materiałów tekstowych i tekstowo-fotograficznych nt. konferencji i stwardnienia rozsianego w związku z konferencją	20	Opublikowanie materiałów w social mediach Fundacji oraz przygotowanych przez Fundację materiałów w social mediach na kanałach innych podmiotów, opublikowanie materiałów na stronie internetowej konferencji. Monitorowanie: linki/ screeny
Liczba wysłanych komunikatów o konferencji (oraz o SM w związku z konferencją) do mediów	2	Przekazanie Grantodawcy treści komunikatów wraz z listą adresów, na które zostały wysłane, a także screeny / linki do opublikowanych materiałów
Liczba wolontariuszy uczestniczących w przygotowaniu i przeprowadzeniu konferencji	20	Porozumienia / inne uzgodnienia pisemne z wolontariuszami

5. Krótka charakterystyka Oferenta, jego doświadczenia w realizacji działań planowanych w ofercie oraz zasobów, które będą wykorzystywane w realizacji zadania.

Charakterystyka oferenta

Fundacja StwardnienieRozsiane.info powstała w 2018 r. Jest organizacją założoną przez chorujących na SM i dla pacjentów chorujących na tę chorobę. Realizuje także działania na rzecz osób z niepełnosprawnościami wywołanymi innymi czynnikami. Fundacja jest członkiem Rady Organizacji Pacjentów przy Rzeczniku Praw Pacjenta oraz Forum Organizacji Pacjentów przy NFZ. Organizuje konferencje i inne wydarzenia dla pacjentów, przygotowuje publikacje drukowane i online dedykowane dla osób chorych na SM i inne choroby przewlekłe. W 2022 r. Fundacja otrzymała status Organizacji Pożytku Publicznego. W 2023 r. Fundacja rozpoczęła realizację projektu „(Nie)widzialni”, którego celem jest wsparcie osób z wszelkiego rodzaju niewidocznymi niepełnosprawnościami oraz zmiana świadomości społecznej w tym aspekcie.

Cykl konferencji "SM - i co z tego?" to kluczowy element naszej aktywności i projekt, który sprawił, że marka fundacji szybko stała się rozpoznawalna nie tylko w środowisku osób z SM, ale również w gremiach odpowiedzialnych za kształt systemu ochrony zdrowia. Do tej pory odbyło się 5 edycji konferencji: dwie w 2019 r., a następnie w 2022, 2023 i 2024 r. Każdorazowo dbamy o dobór innej tematyki i częściowo angażujemy innych ekspertów - ale zasadniczo, podczas każdej poprzedniej

konferencji kształt agendy był zbliżony i opierał się na następujących elementach:

- prelekcjach specjalistów zajmujących się SM (m.in. neurologów, psychologów, psychiatrów, fizjoterapeutów, przedstawicieli organizacji pacjenckich),
- panelach dyskusyjnych z udziałem ekspertów zajmujących się SM,
- zajęciach warsztatowych w mniejszych grupach,
- indywidualnych dyżurach ze specjalistami.

Zwracamy zwłaszcza uwagę na ostatni z ww. elementów naszego projektu, czyli na indywidualne rozmowy ze specjalistami (dyżury ekspertów). Podczas każdej poprzedniej konferencji forma indywidualnych dyżurów spotykała się z bardzo dużym zainteresowaniem pacjentów: do części specjalistów ustawiały się tak długie kolejki, że zaplanowane na 30 czy 60 minut dyżury wydłużały się nawet kilkukrotnie. Dzięki temu duża grupa pacjentów może w tym samym miejscu i czasie uzyskać bezpłatnie konsultacje i odpowiedzi na swoje indywidualne problemy zdrowotne. To dodatkowo zwiększa wartość społeczną naszych Konferencji.

Doświadczenia w realizacji działań planowanych w ofercie

Historia i dotychczasowe edycje

Od 2019 roku odbyło się 5 edycji konferencji „SM – i co z tego?”. Każda z nich była sukcesem organizacyjnym i merytorycznym, przyciągając coraz większą liczbę uczestników i ekspertów.

Osiągnięcia ostatniej, 5. edycji (maj 2024, ECS Gdańsk):

- 489 uczestników;
- 51 ekspertów, w tym 15 lekarzy neurologów oraz specjaliści z zakresu psychologii, psychiatrii, fizjoterapii, pielęgniarstwa neurologicznego, a także przedstawiciele ZUS, MOPR i Agencji Badań Medycznych;
- 10 wykładów;
- 72 godziny indywidualnych konsultacji i warsztatów;
- 85 godzin aktywności (wykłady, Q&A, wywiady, warsztaty); tu znajduje się szczegółowy program ostatniej edycji: <https://smicoztego.pl/program/SMicoztego2024.pdf>;
- 9 sal wykładowych i warsztatowych.

Do oferty dołączono szczegółowe sprawozdanie z poprzedniej edycji konferencji.

Zasoby, które będą wykorzystywane w realizacji zadania

Zasoby kadrowe Fundacji

- * Koordynator merytoryczny projektu
- * Osoba odpowiedzialna za kwestie administracyjne (przygotowanie konferencji od strony technicznej).
- * 2 osoby odpowiedzialne za zakup i transport materiałów konferencyjnych.
- * Osoby prowadzące konferencję (2 moderatorów)
- * Osoba przeprowadzająca wywiady (wideo) z ekspertami i uczestnikami konferencji
- * Specjalista od PR, w tym od przygotowywania treści do mediów i mediów społecznościowych
- * Grafik
- * Ok. 25 osób wspierających uczestników (w tym osoby z niepełnosprawnością) w trakcie konferencji.

Część ww. osób stanowią wolontariusze stale współpracujący z Fundacją. Większość osób uczestniczyła przy przygotowaniu i przeprowadzeniu poprzednich edycji r., część (w tym koordynator merytoryczny projektu) współpracuje z fundacją od początku jej istnienia.

Partnerem Merytorycznym Konferencji po raz kolejny jest Klinika Neurologii Dorosłych Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego w Gdańsku i to we współpracy przede wszystkim z tym podmiotem przebiegają przygotowania merytoryczne do konferencji, co gwarantuje najwyższy poziom merytoryczny zarówno jeśli chodzi o program (układ agendy), jak i o dobór ekspertów. Liderem ekspercko programowego wymiaru konferencji jest Prof. dr hab med. Bartosz Karaszewski, ordynator Kliniki Neurologii Dorosłych UCK i kierownik Katedry Neurologii Gdańskiego Uniwersytetu Medycznego, jeden z najbardziej znanych i cenionych lekarzy neurologów w Polsce. Od lipca 2024 r. prof. Karaszewski jest konsultantem krajowym ds. neurologii. Przy opracowywaniu agendy konferencji współpracujemy również z innymi placówkami zajmującymi się stwardnieniem rozsianym, a także z innymi organizacjami pacjenckimi.

Zasoby rzeczowe

- * Komputery z dostępem do Internetu.
- * Telefon Fundacji

Kanały komunikacji:

- * Strona internetowa konferencji, strona rezerwacyjna
- * Social media: Profil na Facebooku, Instagramie, Twitterze (X), LinkedIn itp., gdzie będą publikowane informacje na temat konferencji.

Inne zasoby: Partnerstwa: współprace z innymi organizacjami i instytucjami zajmującymi się SM (placówki medyczne, NGO) - możliwość współpracy, dodatkowej promocji działań etc.

Patronaty Honorowe i Medialne konferencji. Na dzień składania wniosku, otrzymaliśmy potwierdzenie następujących patronatów:

- * Patronaty Honorowe: Prezydencja Polski w Radzie UE, Pełnomocnik Rządu ds. Osób Niepełnosprawnych, Prezes Polskiej Akademii Nauk, Państwowy Fundusz Rehabilitacji Osób Niepełnosprawnych, Zakład Ubezpieczeń Społecznych, Agencja Badań Medycznych, Krajowa Izba Fizjoterapeutów, Polskie Towarzystwo Neurologiczne, Polskie Towarzystwo Pielęgniarek Neurologicznych, Marszałek Województwa Pomorskiego, Wojewoda Pomorska, Prezydent Gdańska, Prezydent Gdyni, Rektor Gdańskiego Uniwersytetu Medycznego, Konsultanci krajowi w dziedzinie: neurologii, neurologii dziecięcej, psychiatrii, psychiatrii dziecięcej.
- * Patronaty Medialne: Wprost, Puls Medycyny, MedExpress, Rynek Zdrowia, Poradnik Zdrowie, Co w Zdrowiu, NewsMed, Radio Gdańsk, Gdansk.pl, Zawsze Pomorze.

Zasoby finansowe

Konferencja – podobnie jak każda jej poprzednia edycja – będzie finansowana z różnych źródeł, z których dotacja, o którą występujemy w ramach przedmiotowej oferty, stanowić będzie część budżetu. Pozostałe środki pochodzić będą zarówno ze źródeł publicznych (m.in. fundacje korporacyjne, inne jednostki samorządu terytorialnego), jak i ze źródeł prywatnych (darowizny/ sponsoring).

IV. Szacunkowa kalkulacja kosztów realizacji zadania publicznego

Lp.	Rodzaj kosztu	Wartość PLN	Z dotacji	Z innych źródeł
-----	---------------	-------------	-----------	-----------------

1.	Noclegi dla prelegentów (spoza Trójmiasta) i związane z organizacją Konferencji	12 500,00		
2.	Wynajem powierzchni konferencyjnej (11 sal) + obsługa techniczna	35 178,00		
3.	Zwrot / sfinansowanie kosztów przejazdów dla prelegentów (spoza Trójmiasta)	12 000,00		
4.	Koszt przejazdów związane z przygotowaniem technicznymi do konferencji (np. paliwo, bilety transportu publicznego)	1 000,00		
5.	Materiały konferencyjne (wydruki, identyfikatory etc.)	5 000,00		
6.	Koszt pracy koordynatora projektu	6 000,00		
7.	Współpraca z mediami w związku z konferencją	3 000,00		
8.	Przygotowywanie materiałów do social mediów w związku z konferencją i Światowym Dniem SM (przypada tuż po konferencji: 30.05), a także przygotowanie innych materiałów informacyjnych i edukacyjnych o stwardnieniu rozsianym w związku z konferencją	6 000,00		
9.	Płatna promocja w mediach społecznościowych	6 000,00		
10.	Obsługa foto-wideo, w tym - obsługa wywiadów z ekspertami i uczestnikami Konferencji (oraz montaż materiałów video)	17 000,00		
11.	Wynagrodzenie dla moderatorów	3 690,00		
12.	Wynagrodzenie dla ekspertów	92 250,00		
13.	Ciągła przerwa kawowa oraz poczęstunek. Założono 580 poczęstunków (uczestnicy + eksperci + organizatorzy + wolontariusze) x 2 dni	63 800,00		
14.	Księgowość projektu	2 000,00		
15.	Ubezpieczenie wolontariuszy	500,00		
Suma wszystkich kosztów realizacji zadania		265 918,00	10 000,00	255 918,00

V. Oświadczenia

Oświadczam(y), że:

- 1) proponowane zadanie publiczne będzie realizowane wyłącznie w zakresie działalności pożytku publicznego oferenta(-tów);
- 2) pobieranie świadczeń pieniężnych będzie się odbywać wyłącznie w ramach prowadzonej odpłatnej działalności pożytku publicznego;
- 3) oferent* / oferenci* składający niniejszą ofertę nie zalega(-ją)* / zalega(-ją)* z opłacaniem należności z tytułu zobowiązań podatkowych;
- 4) oferent* / oferenci* składający niniejszą ofertę nie zalega(-ją)* / zalega(-ją)* z opłacaniem należności z tytułu składek na ubezpieczenia społeczne;
- 5) dane zawarte w części II niniejszej oferty są zgodne z Krajowym Rejestrem Sądowym* / inną właściwą ewidencją* ;
- 6) wszystkie informacje podane w ofercie oraz załącznikach są zgodne z aktualnym stanem prawnym i faktycznym;
- 7) w zakresie związanym ze składaniem ofert, w tym z gromadzeniem, przetwarzaniem i przekazywaniem danych osobowych, a także wprowadzaniem ich do systemów informatycznych, osoby, których dotyczą te dane, złożyły stosowne oświadczenia zgodnie z przepisami o ochronie danych osobowych.

.....

....

.....

....

.....

....

(podpis osoby
upoważnionej
lub podpisy osób
upoważnionych
do składania oświadczeń
woli
w imieniu oferenta)

Data.....

Załączniki:

1. inne dokumenty istotne dla oceny oferty (*fakultatywny - złożony elektronicznie*)

¹⁾ Rodzaj zadania zawiera się w zakresie zadań określonych w art. 4 ustawy z dnia 24 kwietnia 2003 r.

o działalności pożytku publicznego i o wolontariacie (Dz. U. z 2018 r. poz. 450, z późn. zm.).

²⁾ Termin realizacji zadania nie może być dłuższy niż 90 dni.