

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 publicznego ¹⁾	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 Rydzynski Adres e-mail: p.rydzynski@stwardnienierozsiane.info Telefon: 609025897

III. Zakres rzeczowy zadania publicznego

1. Tytuł zadania publicznego	Konferencja "SM - i co z tego" (7. edycja)_oferta 2.0			
2. Termin realizacji zadania ²⁾	Data rozpoczęcia	19.04.2026	Data zakończenia	17.07.2026

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

Opis zadania

Wniosek dotyczy wsparcia organizacji 7. edycji Konferencji dla osób chorujących na stwardnienie rozsiane (SM) i ich rodzin pn. „SM – i co z tego?”. Siódma edycja konferencji odbędzie się w Gdańsku, w Europejskim Centrum Solidarności (ECS), w dniach 23-24 maja 2026 r.

„SM – i co z tego?” to największe wydarzenie tego typu w Polsce, nie tylko wśród konferencji dedykowanych osobom ze stwardnieniem rozsianym, ale również w szerokim gronie wydarzeń pacjenckich.

Biorąc pod uwagę ogromne zainteresowanie osób ze stwardnieniem rozsianym i ich bliskich naszym wydarzeniem, zakładamy, że tegoroczna edycja pobije zeszłoroczne rekordy frekwencji, liczby ekspertów, a także liczby aktywności. Szacowana na potrzeby wniosku liczba uczestników (700) jest tożsama z ostatnią edycją. Ale obserwując wzrost liczby uczestników kolejnych edycji, nie wykluczamy udziału w 7. edycji nawet do 1 tys. osób. Dlatego też w tym roku konferencja będzie się odbywać w 2 lokalizacjach: nie tylko w Europejskim Centrum Solidarności (gdzie konferencja odbywa się od 2023 r.), ale część aktywności odbywać się będzie również w położonej tuż obok historycznej „Sali BHP”. Biorąc pod uwagę ogromne zainteresowanie naszym projektem i rokroczny wzrost liczby uczestników, zakładamy, że tegoroczna edycja pobije zeszłoroczne rekordy frekwencji, liczby ekspertów i liczby aktywności. Spodziewamy się udziału kilkudziesięciu ekspertów z różnych dziedzin (w tym kilkunastu profesorów).

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 edukacyjnym, który jednocześnie integruje osoby ze stwardnieniem rozsianym.

Formuła nadchodzącej edycji konferencji będzie zbliżona do poprzednich. Przy czym podczas każdej kolejnej edycji dbamy o dobór innej tematyki i częściowo angażujemy innych ekspertów. Niemniej jednak z "technicznego" punktu widzenia program będzie zbliżony do programu konferencji z maja 2025 r. (link do programu ostatniej konferencji: <https://www.smicoztogo.pl/program.pdf>).

Kształt programu jest obecnie opracowywany (publikacja agendy minutowej planowana jest na przełom kwietnia i maja 2026 r.). Planowane elementy programu konferencji w maju 2026 r. to m.in.:

- prelekcje specjalistów zajmujących się SM (neurologów, psychologów, psychiatrów, fizjoterapeutów, przedstawicieli organizacji pacjenckich);
- panele dyskusyjne;
- warsztaty w mniejszych grupach – dedykowane zarówno osobom z SM, jak i ich rodzinom/bliskim;
- sesje pytań i odpowiedzi (Q&A);
- indywidualne dyżury ekspertów,

a także to, czego w oficjalnym programie zawrzeć się nie da, czyli niezliczona ilość rozmów kularowych, zarówno z ekspertami, jak i pomiędzy uczestnikami SM. Doświadczenia naszych poprzednich konferencji pokazują, że nie tylko spotkania z ekspertami, ale też możliwość wymiany doświadczeń, wzajemnego wsparcia osób z SM i ich bliskich, to wartość dodana tego spotkania i bezcenna korzyść dla uczestników.

Elementem programu będzie również m.in. stwardnienie rozsiane u dzieci i młodzieży. W programie pojawi się też tematyka NMOSD i MOGAD, czyli chorób rzadkich, które pod względem objawów są podobne do SM i są często błędnie diagnozowane właśnie jako SM.

Główna część konferencji (wykłady) odbywać się będą w dwóch największych salach (Audytoryum ECS i największa część „Sali BHP”, a pozostałe aktywności – również w tych salach, a także w mniejszych salach konferencyjnych na terenie ECS i Sali BHP. Aktywności realizowane będą w sumie w 13 salach równolegle.

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.

Uczestnikami konferencji będą osoby ze stwardnieniem rozsianym, ich rodziny/ bliscy oraz osoby zainteresowane tematyką SM (np. zawodowo, naukowo).

Na konferencję zaprosiliśmy m.in. Minister Zdrowia, a także przedstawicieli instytucji, które były obecne również podczas ubiegłorocznej edycji (tj. m.in. ZUS, PFRON, NFZ, Agencja Badań Medycznych, Pełnomocnik Rządu ds. Osób Niepełnosprawnych).

Działaniami towarzyszącymi konferencji będą również rozbudowane działania medialne. Dzięki nim, informacje nie tylko o konferencji, ale w ogóle o stwardnieniu rozsianym dotrą do szerokiego grona opinii publicznej w całej Polsce. Działania medialne związane będą nie tylko z samą konferencją, ale również m.in. będą prowadzone w kontekście Światowego Dnia SM, przypadającego 30.05 (a więc bardzo blisko terminu konferencji).

Konferencje "SM - i co z tego" oraz powiązane z nimi działania informacyjno-medialne 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.

Konferencja odbędzie się w dniach 23-24.05.2026 r. Poniżej przedstawiono natomiast całościowy harmonogram działań, związanych z przygotowaniem, działaniami informacyjno-promocyjnymi, a także z podsumowaniem i rozliczeniem konferencji:

- Kwiecień 2026 r.: Ostateczne uzgodnienie obecności ekspertów
- Kwiecień – maj 2026: Przygotowania materiałów konferencyjnych oraz przygotowania techniczne (m.in. wolontariusze, catering, materiały biurowe, obsługa foto-wideo, inne działania organizacyjne związane z konferencją).
- Kwiecień – czerwiec 2026: Działania informacyjne o konferencji i Światowym Dniu SM (przypadającym 30.05). Aktywność w mediach i social mediach (własnych Fundacji oraz zewnętrznych) w zakresie informowania o konferencji i stwardnieniu rozsianym (w tym o Światowym Dniu SM). Aktywność medialna następować będzie również po zakończeniu konferencji (informacje do mediów o zrealizowanych działaniach).

- Kwiecień – maj 2026: Pozostałe działania informacyjne i promocyjne związane z konferencją. Przekazywanie informacji o wydarzeniu do innych organizacji pacjenckich związanych z SM oraz placówek medycznych zajmujących się programami lekowymi SM.
- Kwiecień/maj 2026: przygotowanie szczegółowej (minutowej) agendy oraz jej publikacja
- Kwiecień/maj 2026: rejestracja uczestników Konferencji
- 23-24 maja 2026: Przeprowadzenie Konferencji „SM - i co z tego?”.
- Maj – lipiec 2026: Podsumowanie merytoryczne konferencji (sprawozdania dla podmiotów/ organizacji partnerskich; przygotowanie i dystrybucja materiałów konferencyjnych do uczestników Konferencji) oraz organizacyjno-finansowe (w tym rozliczenie konferencji)

Planowane działania promocyjne obejmują m.in.:

- komunikaty dla mediów
- kampanię w social mediach (własnych oraz innych związanych z SM – np. aktywność na zamkniętych grupach dyskusyjnych dla pacjentów)
- współpracę z placówkami prowadzącymi programy lekowe SM (130 placówek w całej Polsce, które otrzymają materiały o projekcie)
- przygotowanie materiałów pokonferencyjnych (publikacja w formie ebook oraz materiały wideo nagrane podczas konferencji, które zostaną opublikowane po wydarzeniu, poszerzając bazę wiedzy o SM).
- Pozyskanie patronatów honorowych i medialnych.

Dzięki rozbudowanym działaniom informacyjnym medialnym, informacje nie tylko o konferencji, ale w ogóle o stwardnieniu rozsianym dotrą do szerokiego grona opinii publicznej w całej Polsce. Działania medialne związane będą nie tylko z samą konferencją, ale również m.in. będą prowadzone w kontekście Światowego Dnia SM, przypadającego 30.05 (a więc bardzo blisko terminu konferencji).

Przeznaczenie dotacji

Z dotacji zostanie sfinansowana część kosztów wynajmu powierzchni konferencyjnej.

Miejsce realizacji

Europejskie Centrum Solidarności oraz "Sala BHP" 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	700	Listy obecności

Liczba ekspertów uczestniczących w konferencji	70	Program konferencji
Liczba wszystkich aktywności podczas konferencji	100	Program konferencji
Liczba podmiotów, do których zostaną wysłane informacje o konferencji	200	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	30	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 roku. Jest organizacją założoną przez osoby chorujące na stwardnienie rozsiane (SM) i dedykowaną pacjentom z tą chorobą. Realizuje również 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, a także przygotowuje publikacje drukowane i online dedykowane osobom chorym na SM oraz inne choroby przewlekłe. Realizuje m.in. największą w Polsce konferencję dedykowaną pacjentom - SM i co z tego. To największe wydarzenie pacjenckie nie tylko w obszarze stwardnienia rozsianego, ale w ochronie zdrowia w ogóle. Ostatnia edycja wydarzenia, zorganizowana w maju 2025 r. w Europejskim Centrum Solidarności w Gdańsku, zgromadziła ponad 700 uczestników i ponad 70 ekspertów,

W 2022 roku Fundacja otrzymała status Organizacji Pożytku Publicznego. W 2023 roku rozpoczęła

realizację projektu „(Nie)widzialni”, którego celem jest wsparcie osób z wszelkiego rodzaju niewidocznymi niepełnosprawnościami oraz zmiana świadomości społecznej w tym aspekcie. Do dnia składania wniosku zrealizowano blisko 400 szkoleń w całej Polsce dotyczących problematyki niewidocznych niepełnosprawności.

Od 2024 roku Fundacja realizuje projekt NIEsłownik – portal internetowy, na którym publikowane są rozmowy z ekspertami na temat języka opisu niepełnosprawności.

W 2025 r. Fundacja otworzyła Centrum Edukacji Osób z Chorobami Neurologicznymi – miejsce bezpłatnej pomocy dla osób z chorobami neurologicznymi, oferujące poradnictwo, warsztaty edukacyjne, zajęcia aktywizujące, wsparcie psychologiczne oraz działania promujące profilaktykę zdrowia mózgu. Centrum działa zarówno w formule online, jak i stacjonarnie w Gdańsku (nawiązaliśmy współpracę ze Szpitalami Pomorskimi, wynajmując powierzchnię pod siedzibę naszej placówki w Gdańsku, w budynku dawnego Szpitala Zakaźnego przy ul. Smoluchowskiego, gdzie utworzyliśmy siedzibę Centrum Edukacji).

W 2025 r. Fundacja otrzymała nagrodę „Orzeł Zdrowia”, przyznaną przez „Rzeczpospolitą”. Jak podkreśliła redakcja w uzasadnieniu nagrody, jej celem jest uhonorowanie instytucji, organizacji i osób, które działalnością wykraczają poza standardowe obowiązki, wykazując się zaangażowaniem i troską o dobro pacjentów oraz zdrowie publiczne.

Doświadczenia w realizacji działań planowanych w ofercie

Historia konferencji "SM - i co z tego?", dotychczasowe edycje

Od 2019 roku odbyło się 6 edycji konferencji „SM – i co z tego?” (w 2019 r. dwukrotnie a potem co roku w latach 2022-2025). Każda z nich była sukcesem organizacyjnym i merytorycznym, przyciągając coraz większą liczbę uczestników i ekspertów. Ubiegłoroczna edycja (maj 2025, Gdańsk) zgromadziła 711 uczestników, 72 ekspertów, a program obejmował działania w 12 salach równocześnie oraz łącznie 124 aktywności (na które złożyły się wykłady, warsztaty tematyczne, sesje Q&A, indywidualne dyżury ekspertów).

Do oferty dołączono szczegółowe sprawozdanie z poprzedniej edycji konferencji.

Zasoby, które będą wykorzystywane w realizacji zadania

Zasoby kadrowe

Zasoby kadrowe Fundacji (własne)

- * 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. 40 osób wspierających osoby z niepełnosprawnościami w trakcie wydarzenia.

Część ww. osób stanowią wolontariusze stale współpracujący z Fundacją. Większość osób uczestniczyła przy przygotowaniu i przeprowadzeniu poprzednich edycji konferencji, 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, 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.

Pozyskanie patronatów honorowych. Zwróciliśmy się o przyznanie patronatów honorowych do następujących osób i podmiotów: Minister Zdrowia, Minister Nauki i Szkolnictwa Wyższego, Minister Rodziny, Pracy i Polityki Społecznej, Pełnomocnik Rządu ds. Osób Niepełnosprawnych, Prezes Polskiej Akademii Nauk, Prezes Narodowego Funduszu Zdrowia, Państwowy Fundusz Rehabilitacji Osób Niepełnosprawnych, Zakład Ubezpieczeń Społecznych, Rzecznik Praw Pacjenta, Rzecznik Praw Obywatelskich, Centrum e-Zdrowia, Agencja Badań Medycznych, Krajowa Izba Fizjoterapeutów, Polskie Towarzystwo Neurologiczne, Polskie Towarzystwo Neurologii Dziecięcej, Polskie Towarzystwo Psychiatryczne, Polskie Towarzystwo Pielęgniarek Neurologicznych, Marszałek Województwa Pomorskiego, Wojewoda Pomorska, Prezydent Gdańska, Prezydent Sopotu, Prezydent Gdyni, Rektor Gdańskiego Uniwersytetu Medycznego, Konsultanci krajowi w dziedzinie: neurologii, neurologii dziecięcej, psychiatrii, psychiatrii dziecięcej. Wg. stanu na dzień składania wniosku, udzielenie patronatu potwierdzili m.in. Minister Nauki i Szkolnictwa Wyższego, Polska Akademia Nauk, Rzecznik Praw Pacjenta, Agencja Badań Medycznych, Prezydent Gdańska, Sopotu i Gdyni, Polskie Towarzystwo Neurologiczne.

Pozyskanie patronatów medialnych. Zwróciliśmy się o przyznanie patronatów do takich redakcji jak m.in.: Rzeczpospolita, Wprost, NaTemat, MedExpress, MedOnet, Rynek Zdrowia, Poradnik Zdrowie, Co w Zdrowiu, NewsMed, Długo i Szczęśliwie, Gazeta Wyborcza Trójmiasto, Dziennik Bałtycki, Radio Gdańsk, Gdansk.pl, Zawsze Pomorze. Na dzień składania wniosku, patronat został przyznany m.in. przez MedOnet, Poradnik Zdrowie i Radio Gdańsk oraz Gdansk.pl.

Większość ww. podmiotów objęła patronatami naszą poprzednią edycję konferencji (w maju 2025).

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.	Wynagrodzenie dla ekspertów z Trójmiasta (30 osób)	29 520,00		
2.	Wynagrodzenie dla ekspertów spoza Trójmiasta (30 osób)	55 350,00		
3.	Wynagrodzenie dla moderatorów (2 osoby)	3 690,00		
4.	Koszt pracy koordynatora merytorycznego projektu (3 miesiące)	12 000,00		
5.	Wynajem powierzchni konferencyjnej + obsługa techniczna	60 177,21		
6.	Poczęstunek ciągły (2 dni x 800 osób: uczestnicy + eksperci + organizatorzy + wolontariusze)	80 000,00		
7.	Obsługa foto-video (oraz montaż materiałów wideo)	35 000,00		
8.	Materiały informacyjne i identyfikacyjne konferencji + artykuły pokrewne (np. druk programów, identyfikatorów/smyczy dla uczestników, wynajem laptopów do punktu recepcyjnego, produkcja rollupów i pokrewnych elementów identyfikacji wizualnej)	8 800,00		
9.	Noclegi dla prelegentów (spoza Trójmiasta)	18 410,35		
10.	Noclegi związane z przygotowaniem do konferencji	3 200,00		
11.	Zwrot / sfinansowanie kosztów przejazdów dla prelegentów (spoza Trójmiasta).	16 320,00		
12.	Koszt przejazdów (paliwo, bilety transportu publicznego itp.) związane z przygotowaniem do konferencji	3 800,00		

13.	Przygotowywanie i rozsyłka informacji prasowych związanych z konferencją, a także kontakty z mediami w związku z konferencją	2 500,00		
14.	Przygotowywanie materiałów do social mediów w związku z konferencją i Światowym Dniem SM	9 500,00		
15.	Płatna promocja w mediach społecznościowych	6 000,00		
16.	Opracowanie publikacji z materiałami pokonferencyjnymi, poszerzone o wywiady z prelegentami i wybranymi pacjentami, a także koordynacja postprodukcji i publikacji materiałów wideo zrealizowanych w trakcie konferencji	10 000,00		
17.	Ubezpieczenie wolontariuszy	500,00		
Suma wszystkich kosztów realizacji zadania		354 767,56	10 000,00	344 767,56

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.