

**SPRAWOZDANIE
FUNDACJI SPLOTU RAMIENNEGO**

Za okres od 01 stycznia do 31 grudnia 2007r.

I DANE FUNDACJI

1. Nazwa jednostki: Fundacja Splotu Ramiennego
2. Siedziba i adres: ul. Okręskiego 8/52, 02-115 Warszawa
3. NIP: 118-15-73-727
4. REGON: 016519920
5. Organ Rejestrowy: Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy, XVI Wydział Gospodarczy
KRS
6. Data rejestracji : 10.08.2000r.
7. Nr Rejestru Fundacji: 0000142952
8. Skład Zarządu Fundacji:
 - Prezes Zarządu – Beata Suska, 01-864 Warszawa, ul. Kochanowskiego 32/229;
 - Vice Prezes Zarządu – Maria Grodner, 01-799 Warszawa, ul. Krasińskiego 38 m 9,
 - Członkowie Zarządu :
 - Magdalena Adamska, 04-030 Warszawa, ul. Kinowa 25/292
 - Paweł Suski, 02-115 Warszawa, ul. Okręskiego 8/52;
 - Ewa Kosior, 03-109 Warszawa, ul. Drogowa 2
9. Celem Fundacji jest:
 - udzielanie pomocy osobom niepełnosprawnym,
 - pomoc społeczna osobom niepełnosprawnym i rodzinom dzieci, niepełnosprawnych, będących w trudnej sytuacji życiowej,
 - służenie informacją i pomocą przy rozwiązywaniu problemów związanych z chorobą,
 - udzielanie pomocy szpitalom i placówkom medycznym.

II DZIAŁALNOŚĆ FUNDACJI W OKRESIE SPRAWOZDAWCZYM

Działalność Zarządu Fundacji w okresie sprawozdawczym była skupiona na realizacji celów statutowych.

Działalność Fundacji Splotu Ramiennego w 2007 r. zgrupować można w przedstawionych poniżej obszarach tematycznych:

- Działalność informacyjno – internetowa
- Rejestracja i kontakt z chorymi
- Organizowanie konsultacji medycznych
- Program pomocy dzieciom i osobom dorosłym
- Pozyskiwanie informacji dot. metod leczenia i rehabilitacji

Suski Grodner Adamska

Działalność informacyjno – internetowa

Za pomocą strony internetowej do Fundacji zgłaszały się osoby potrzebujące pomocy. Strona umożliwiła dotarcie do osób dotkniętych problemem uszkodzonego splotu barkowego oraz przekazanie informacji niezbędnych dla rodziców poszukujących pomocy dla swoich dzieci. Na bieżąco zamieszczane były nowe materiały i informacje. Rodzice chorych dzieci oraz chorzy wymieniali się swoim doświadczeniem oraz dawali sobie wzajemne wsparcie na forum dyskusyjnym Fundacji.

Rejestracja i kontakt z chorymi

W celu sprawnego dostarczenia chorym osobom oraz rodzicom chorych dzieci nowych informacji kontynuowana była ewidencja dzieci z uszkodzeniem splotu ramiennego. Dzięki powstałej bazie możliwe było nawiązanie współpracy między poszczególnymi rodzicami, wymiana doświadczeń, wzajemna pomoc i integracja chorych.

Zarejestrowano ponad pięćdziesiąt nowych dzieci z uszkodzeniem splotu ramiennego. Pod opieką fundacji jest obecnie 404 osób dotkniętych w/w schorzeniem. Członkowie Zarządu wspierają i utrzymują stały kontakt z rodzicami dzieci, które potrzebują pomocy. Informują rodziców niepełnosprawnych dzieci o wszelkich możliwościach leczenia w kraju i za granicą, udzielają porad, uświadamiają o prawach osób niepełnosprawnych i prawach pacjenta oraz pomagają w organizacji wyjazdów zagranicznych na konsultacje raz zabiegi chirurgiczne.

Organizowanie konsultacji medycznych

Fundacja był współorganizatorem dwóch konsultacji medycznych osób dotkniętych uszkodzeniem splotu ramiennego. 26 maja 2007 r w Katedrze Traumatologii i Chirurgii Ręki Akademii Medycznej im. K. Marcinkowskiego w Poznaniu odbyły się konsultacje przeprowadzone przez specjalistę w dziedzinie uszkodzeń splotu ramiennego Prof. A. Gilberta z Kliniki „Jouvenet Clinique” we Francji. W konsultacji uczestniczyli także polscy chirurdzy min. dr hab. med. Leszek Romanowski, którzy asystowali Profesorowi. Przebadanych zostało ok. 50 osób z uszkodzeniem splotu ramiennego. Fundacja brała również udział w organizacji konsultacji medycznych z dr Rahul Nath z Nath Brachial Plexus Institute Texas Nerve & Paralysis Institute w Houston w USA. Podczas konsultacji, które miały miejsce 6 września 2007 w Warszawie przebadano 53 osoby. W czasie obydwu konsultacji u pacjentów diagnozowano możliwość dalszego leczenia chirurgicznego.

Program pomocy dzieciom i osobom dorosłym

Na bieżąco chorym udostępniane są wszelkie dane związane ze sposobami i możliwościami leczenia i rehabilitowania uszkodzeń splotu ramiennego. Fundacja w celu gromadzenia funduszy na leczenie, udostępnia konto bankowe rodzinom dzieci niepełnosprawnych a także osobom dorosłym. W 2007 roku Fundacja udostępniła konto kolejnym 12 Podopiecznym (razem w Fundacji jest udostępnionych 81 subkont dla Podopiecznych). Ze środków tam gromadzonych zostały sfinansowane zagraniczne zabiegi operacyjne, zakupiony sprzęt do rehabilitacji, dofinansowane turnusy rehabilitacyjne oraz pokryte koszty ćwiczeń rehabilitacyjnych dla dzieci. Udzielano pomocy w zorganizowaniu środków finansowych na rzecz dzieci. Instruowano, w jaki sposób można zgromadzić środki finansowe na leczenie dzieci, przekazując niezbędne informacje, kontakty, adresy. Fundacja pomagała w pozyskaniu sponsorów okolicznościowych oraz redagowała apele – prośby, pomagała przy organizacji wyjazdu na operację za granicę oraz organizowała pobyt: zakwaterowanie, transport, całodobową opiekę przedstawiciela fundacji związaną z tłumaczeniem, formalnościami z przyjęciem/wypisem ze szpitala, wypełnieniem dokumentów i innych związanych z

Sasliu Mgr
EK JKR
Adamko

zabiegiem operacyjnym u dziecka. Fundacja współpracowała z wolontariuszkami, którzy udzielali wsparcia rodzinom niepełnosprawnych dzieci.

Fundacja przeprowadziła ogólnopolską zbiórkę publiczną w okresie od 29 lutego 2007 r. do końca 2007 r. (pozwolenie ważne do 29 lutego 2008 r.). Zbiórka polegała umieszczaniu apeli z prośbą o pomoc finansową dla podopiecznych Fundacji na stronach internetowych (np. www.fsr.pl) oraz w prasie. Zbiórkę przeprowadzono na podstawie decyzji Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji nr 19/2007 z dnia 19 lutego 2007 r. Ogółem w ramach zbiórki publicznej w formie dobrowolnych wpłat na specjalne konto bankowe o numerze 19 1050 1054 1000 0023 1256 3600 do końca 2007 roku zebrano 24 070,28 zł. Środki zebrane w ramach zbiórki publicznej zostały przeznaczone na wypełnianie celów statutowych fundacji tj. na leczenie i rehabilitację osób z uszkodzonym splotem ramiennym.

Pozyskiwanie informacji dot. metod leczenia i rehabilitacji

W roku sprawozdawczym fundacja pozyskiwała informacje dotyczące metod i sposobów leczenia uszkodzeń splotu ramiennego. Wymieniano w ramach grupy dyskusyjnej informacje z rodzicami z zagranicy, dyskutując najlepsze i najnowsze metody rehabilitacji i leczenia. Dzięki kontaktom fundacja pozyskała wiele cennych informacji związanych z leczeniem uszkodzeń splotu ramiennego u dzieci i osób dorosłych. Podnosząc swoją wiedzę możemy lepiej pomagać naszym podopiecznym.

III INFORMACJA FINANSOWA

1. Fundacja Splotu Ramiennego nie zawarła umów kredytowych ani innych zdarzeń prawnych o skutkach finansowych .
2. Fundacja Splotu Ramiennego nie prowadziła i nie prowadzi działalności gospodarczej.
3. Teksty uchwał – w załączeniu
4. Informacja o wysokości uzyskanych przychodach: **515 703,86 zł**
5. Informacja o wysokości kwot przekazanych na:
 - realizację celów statutowych - **385 770,76 zł**
 - wydatki administracyjne – **22 284,05 zł**
6. Fundacja nie zatrudnia osób.
7. Fundacja nie wypłaciła żadnych wynagrodzeń , premii, nagród i innych świadczeń Członkom Zarządu.
8. Fundacja nie poniosła wydatków na wynagrodzenia z umów zlecenia.
9. Fundacja Splotu Ramiennego nie udzieliła pożyczek pieniężnych.
10. Kwota ulokowana na rachunku bankowym : **585 271, 00 zł**
11. Adres Banku: ING Bank Śląski O/Krucza 51 Warszawa
12. Fundacja nie nabyła obligacji, udziałów w spółkach prawa handlowego, akcji w spółkach p.h., nieruchomości, środków trwałych powyżej wartości 5.000,00 zł
13. Wartość aktywów Fundacji – **735 270,36 zł**
14. Fundacja Splotu Ramiennego nie posiada zobowiązań długoterminowych.

15. Fundacja nie posiada przychodów z odpłatnych świadczeń realizowanych w ramach celów statutowych.
16. Fundacja nie prowadziła rozliczeń z budżetem z tytułu ciężących zobowiązań podatkowych.
17. W okresie sprawozdawczym nie była przeprowadzona kontrola.

Podpisy

Beata Juska

~~Suska~~

Paweł Suska

Magdalena Adamska

Maria Proch.