

**SPRAWOZDANIE Z DZIAŁALNOŚCI**  
**FUNDACJI „RAZEM ZDAŻYMY”**  
**za rok 2016**

Zgodnie z rozporządzeniem Ministra Sprawiedliwości z dnia 8 maja 2001 roku w

sprawie ramowego zakresu sprawozdania z działalności fundacji ( dz. U. Nr 50,

poz.529 )

## 1. Powstanie i działalność Fundacji

*Fundacja Razem Zdążymy powstała 20 grudnia 2007 roku w Rzeszowie. Koncepcja jej założenia "narodziła się" na III Ogólnopolskim Spotkaniu Rodziców Dzieci z Zespołem Ataksja -Teleangiektazja w maju 2007 r. Działania dążące do jej utworzenia podjął jeden z rodziców.*

Sprawozdanie finansowe obejmuje okres od 01-01-2016 do 31-12-2016. W skład Jednostki nie wchodzi wewnętrzne Jednostki organizacyjne. Sprawozdanie finansowe zostało sporządzone przy założeniu kontynuowania działalności przez Fundację. Według zarządu fundacji nie istnieją okoliczności wskazujące na zagrożenia kontynuowania przez nią działalności.

### **a. dane Fundacji**

- nazwa Fundacja „Razem Zdążymy”
- siedziba Rzeszów
- adres 35-105 Rzeszów, ul. Magazynowa 1
- aktualny adres do korespondencji: **35-105 Rzeszów, ul. Magazynowa 1**
- adres poczty elektronicznej: [frazemzdazymy@o2.pl](mailto:frazemzdazymy@o2.pl)
- data wpisu w KRS-20.12.2007 rok
- numer KRS: 0000295660
- Regon: 180288270
- Nip: 813-35-30-273

**b. Członkowie Zarządu:**

od 27.09.2009 roku Zarząd działał w następującym składzie:

1. Jerzy Nowak - Prezes Zarządu Fundacji
2. Barbara Pietrucha - Członek Zarządu Fundacji
3. Marzena Pawska - Członek Zarządu Fundacji

**Komisja rewizyjna** została powołana przez Fundatora w dniu 28.09.2009 roku,

w następującym składzie:

1. Piotr Stanisław Kuś - Członek Komisji
2. Wojciech Kiziński – Sekretarz Komisji
3. Maciej Feliks Kiziński – Przewodniczący Komisji

## *O chorobie*

Ataksja teleangiektazja (A-T) jest rzadką chorobą po raz pierwszy pojawiającą się w wieku dziecięcym. Jest to skomplikowane schorzenie w efekcie którego zaatakowane zostają różne części ciała, ze szczególnym naciskiem na mózg i system immunologiczny. Pierwsze wzmianki o tej chorobie pochodzą z 1926 roku i zostały opisane w naukowej literaturze. A-T systematycznie była badana od lat 60-tych. Nowe odkrycia pozwoliły obecnie lepiej zrozumieć mechanizm choroby, a od pewnego czasu choroba jest w centrum zainteresowania wielu naukowców z racji jej pokrewieństwa ze schorzeniem onkologicznym A-T jest chorobą postępującą a to oznacza że symptomy tej choroby ulegają pogorszeniu w czasie. W wielu przypadkach pacjenci zmuszeni są do korzystania z wózków inwalidzkich oraz całodzienniej opieki w codziennym życiu. Zespół ataksja teleangiektazja jest opisywany poprzez szereg oznak i symptomów, które jednakże mogą różnie wyglądać u różnych osób. Oznaki te ulegają zmianom w czasie - zazwyczaj pogorszeniu. Nikt nie jest w stanie jednak ustalić przebiegu tych zmian oraz ich postępu. Jest to sprawa indywidualna i przebiega w sposób niezrozumiały. U 80% osób chorych na A-T występuje niedobór odporności (niski poziom immunoglobulin oraz/lub białych krwinek), który zwiększa podatność na infekcje. Poziom niedoboru odporności może się różnić u osób chorych na A-T; u niektórych przybiera on łagodną postać, podczas gdy u innych jest poważnym problemem. Niedobór odporności zazwyczaj pozostaje na stałym poziomie w czasie całego życia, ale może się pogarszać z biegiem czasu.

Ryzyko wystąpienia chorób nowotworowych u osób chorych na A-T wynosi 30% (1 osoba, na 3), co około 1000 razy przewyższa ryzyko wystąpienia nowotworu u zdrowych osób w tym samym wieku. Większość nowotworów dotyczy sytemu immunologicznego (chłoniaki), a nienormalny gen A-T może utrudniać leczenie u osób chorych na A-T.

Wiele dzieci chorych na A-T rośnie wolniej od swoich rówieśników. Masa ich ciała zmniejsza się w późniejszych latach życia, po części w związku z trudnościami w odżywianiu i przełykaniu. Dojrzewanie płciowe może być opóźnione lub niekompletne.

## ***Przebieg choroby***

Pierwszymi oznakami choroby są trudności w kontroli postawy i ruchów ciała. Ataksja często staje się widoczna, kiedy dziecko uczy się chodzić. Mimo, iż wszystkie dzieci są niestabilne kiedy stawiają pierwsze, samodzielne kroki, dzieci z A-T wydają się nie ulepszać sposobu chodzenia. Niektóre dzieci chore na A-T zaczynają chodzić później niż ich rówieśnicy. Dziecko może mieć trudności z utrzymaniem równowagi, może nie być zdolne do stania bez chwiania się oraz często upada. Występowanie problemów neurologicznych różni się u każdej chorej osoby. W większości przypadków dziecko wydaje się prawie zdrowe w wieku przedszkolnym. Jest to typowe dla porażenia mózgowego, które jest często błędnie diagnozowane u dzieci z takimi objawami. Pod koniec wieku przedszkolnego i w wieku szkolnym niektóre funkcje się pogarszają. Dzieci mogą mieć problemy z pisaniem ręcznym, chodzeniem i utrzymywaniem równowagi, ruchami oczu i wyraźną wymową. Nowymi problemami mogą być teleangiektazje, których pojawienie się często prowadzi do właściwej diagnozy. Z czasem inne objawy stają się coraz bardziej widoczne, a problemy z nieskoordynowanymi ruchami kończyn i tułowia narastają. Większość osób chorych na A-T jest podatna na infekcje zatok i płuc. Występuje u nich także większe ryzyko rozwinięcia się choroby nowotworowej, w szczególności chłoniaka. Przebieg ataksji teleangiektazji może się bardzo różnić. Część chorych kończy studia i prowadzi niezależne życie, niektórzy dożyli 50-60 lat

## ***Wyciąg ze statutu fundacji określający cele statutowe***

### ***Cele i zasady działania fundacji***

#### **§9**

Fundacja została powołana w celach:

1. Niesienia pomocy osobom z zespołem Ataksja - Teleangiektazja oraz dzieciom z chorobami nowotworowymi. Działania na rzecz poprawy stanu ich zdrowia jak również działania na rzecz promocji zdrowia i profilaktyki zdrowotnej ww. chorob.
2. Udzielania pomocy szpitalom i placówkom medycznym z ww. chorobami.
3. Organizacji i promocji wolontariatu.
4. Działalności charytatywnej.
5. Nauki, edukacji, oświaty i wychowania.

## **§10**

Fundacja realizuje swoje cele:

### ***W zakresie wymienionym w § 9 ust. 1 poprzez:***

- Udzielanie pomocy finansowej i rzeczowej osobom wymienionym w § 9 ust 1 i ich opiekunom.
- Prowadzenie działań mających na celu popularyzację problemów osób wymienionych w § 9 ust 1 i ich opiekunów.
- Organizowanie i finansowanie szkoleń, kursów i wykładów związanych z niesieniem pomocy osobom wymienionym § 9 ust i.
- Tworzenie bazy danych o osobach wymienionych § 9 ust 1.
- Organizowanie spotkań integracyjnych pomagających osobom i ich opiekunom w przystosowaniu do życia w warunkach chorób wymienionych w § 9 ust 1.
- Współfinansowanie zakupu niezbędnych leków na potrzeby osób wymienionych § 9 ustl.
- Organizowanie oraz finansowanie kolonii i wycieczek dla osób wymienionych w § 9 ustl.
- Propagowanie w Internecie, środkach masowego przekazu, w formie audycji radiowych lub telewizyjnych, artykułów prasowych oraz reportaży, wywiadów w prasie, radio i telewizji wiedzy w zakresie objętym celami Fundacji.
- Organizowanie spotkań służących wymianie doświadczeń osób i jednostek prowadzących działalność w zakresie zbieżnym z celami Fundacji, a także upowszechniania tych doświadczeń.
- 

### ***W zakresie udzielania pomocy szpitalom i placówkom medycznym związanych z ww. chorobami.***

- Organizowanie i współfinansowanie zakupu specjalistycznego sprzętu medycznego, niezbędnego do prawidłowej diagnostyki lekarskiej.
- Wyposażenie poradni specjalistycznych w sprzęt rehabilitacyjny.
- Zakup niezbędnych materiałów

***W zakresie organizacji i promocji wolontariatu, poprzez:***

- Współorganizowanie gali wolontariatu.
- Organizacja Centrum Wolontariatu Fundacji „Razem Zdamy”.
- Propagowanie idei wolontariatu wśród dzieci i młodzieży szkolnej oraz w środowiskach studenckich i harcerskich.
- Organizowanie innych akcji wspierających wolontariat, w tym w środkach masowego przekazu.
- Skupienie wokół idei wolontariatu Fundacji przedstawicieli różnych środowisk zawodowych, sportowych i artystycznych w kraju i za granicą - zainteresowanych i wspierających jego cele.

***W zakresie działalności charytatywnej, poprzez:***

- Udzielanie pomocy rzeczowej oraz finansowej osobom cierpiącym na choroby wymienione w § 9 ust 1, jak również ich rodzinom i opiekunom.
- Pozyskiwanie sponsorów okolicznościowych i stałych.
- Organizowanie kwest pieniężnych.
- Organizowanie zbiórek pieniężnych wśród firm w kraju i za granicą.

***W zakresie nauki, edukacji, oświaty i wychowania, poprzez:***

- Przyznawanie stypendiów umożliwiających naukę osobom wymienionym w § 9 ust. 1.
- Przyznawanie stypendiów i nagród dla osób, które biorą udział w realizowaniu celów Fundacji oraz organizowanie i finansowanie nieodpłatnych konferencji i seminariów w zakresie tych celów.
- Organizowanie i prowadzenie warsztatów terapii zajęciowej i artystycznej dla osób wymienionych w § 9 ust X

## **2. Opis działalności statutowej**

W 2016 roku Fundacja realizowała swoje cele poprzez następujące działania:

## ***1. Organizowanie spotkań, imprez integracyjnych i prelekcji na temat choroby Ataksja -Teleangiektazja***

W dniach 24 – 26 czerwca 2016 r. w Ośrodku Rehabilitacyjno-Wypoczynkowym „POLANIKA” odbyło się kolejne ogólnopolskie spotkanie rodzin dzieci z zespołem ataksja-teleangiektazja, którego organizatorami były Fundacja „Razem Zdążymy” oraz Poradnia Immunologiczna Instytutu „Pomnik-Centrum Zdrowia Dziecka” w Warszawie. Motywem przewodnim tegorocznego spotkania była „Wymiana doświadczeń z organizacjami zagranicznymi”. Gościem specjalnym spotkania był William Davis z A-T Society z Wielkiej Brytanii, który opowiedział o działalności stowarzyszenia, wyraził chęć współpracy oraz podzielił się materiałami informacyjnymi. Ponadto rodzice wysłuchali wykładów dot. niedoborów odporności u pacjentów z zespołem ataksja – teleangiektazja, leczenia immunoglobulinami, zalecanych dodatkowych szczepień ochronnych, suplementacji witaminami oraz planowanej nowej metody leczenia (w ramach badań klinicznych).

Spotkanie poprzedzone było tygodniowym turnusem rehabilitacyjnym dla podopiecznych naszej fundacji, pacjenci korzystali z zabiegów rehabilitacyjnych, uroków pięknej leśnej okolicy oraz wszelkich dobrodziejstw nowo wybudowanego ośrodka.

Wspólnie, aktywnie spędzony czas zaowocował zacieśnieniem więzi pomiędzy pacjentami i ich rodzinami. Wszyscy czekamy na nowe możliwości terapii w zespole ataksja – teleangiektazja. Podczas corocznych spotkań podopieczni i ich rodzice otrzymują ogromne wsparcie gdy widzą, że nie są sami ze swoimi problemami i nabierają sił do dalszego zmagania się z problemami dnia codziennego.

Fundacja „Razem Zdążymy” powstała w 2008 roku, na bazie istniejącego wcześniej stowarzyszenia, wspiera indywidualne potrzeby każdego z podopiecznych. Spotkania rodzin dzieci z zespołem ataksja-teleangiektazja odbywają się od 2004 roku. Regularne spotkania pomagają rodzicom chorych dzieci w kompleksowej opiece i rozwiązywaniu codziennych problemów. Chorzy z zespołem ataksja-teleangiektazja pomimo postępującego kalectwa kontynuują naukę, nawet na wyższych uczelniach, piszą wiersze, mają swoje pasje i marzenia.

Fundacja „Razem Zdążymy” wspiera indywidualne potrzeby każdego ze swoich podopiecznych. Regularnie odbywające się spotkania pomagają rodzicom chorych dzieci w kompleksowej opiece i rozwiązywaniu codziennych problemów. Chorzy z zespołem ataksja-teleangiektazja, pomimo postępującego kalectwa, kontynuują naukę, niektórzy nawet kończą wyższe uczelnie, piszą wiersze, mają swoje pasje i marzenia.



W ramach spotkania:

- wymieniono doświadczenia w opiece nad chorymi dziećmi
- poszerzono wiedzę na temat choroby swoich dzieci (krótkie wykłady lekarzy: zalecenia dotyczące dodatkowych szczepień i terapii immunoglobulinami, uzupełnienia witamin, odpowiedniej diety i rehabilitacji oddechowej oraz konieczności wykonania badań genetycznych)
- odbyły się warsztaty tematyczne w zakresie rehabilitacji

Dla pacjentów jak co roku odbywały się zajęcia integracyjne, a aktywnie spędzony czas zaowocował zacieśnieniem więzi pomiędzy pacjentami i ich rodzinami. Podczas corocznych spotkań podopieczni i ich rodzice otrzymują ogromne wsparcie, gdy widzą, że nie są sami ze swoimi problemami.

***2. Zorganizowano tygodniowy turnus rehabilitacyjny w dn. 18-24.06.2016r. w Ośrodku Polanika dla podopiecznych Fundacji.***

***3. Udzielono dofinansowania do Klinicznej Konferencji Naukowej.***

***4. Udzielono dofinansowania do usługi fizjoterapeutycznej i rehabilitacji, oraz zakupu sprzętu inwalidzkiego dla podopiecznych Fundacji.***

***5. Zorganizowano zbiórkę publiczną w formie skarbon stacjonarnych na terenie miasta Rzeszowa.***

***6. Współpraca z Fundacjami zagranicznymi***

***Nasi przyjaciele na świecie***

[Jeffrey modell foundation, USA](#)

[A-T Children's Project, USA](#)

[AT Society, Wielka Brytania](#)

[L'APRAT, Francja](#)

[L'ACAF, Kanada](#)

[MS-LIITTO, Finlandia](#)

[A.I.S.A, Włochy](#)

[BrAshA-T, Australia](#)

### **3. Opis głównych zdarzeń prawnych w działalności Fundacji o skutkach finansowych, które nastąpiły w roku obrotowym 2016**

Fundacja zaapelowała o przekazywanie na cele statutowe swojej działalności 1% podatku od osób fizycznych. Fundacja „Razem Zdamy” jest wpisana do rejestru organizacji pożytku publicznego.

W 2016 roku z tytułu wpłat 1% podatku dochodowego Fundacja pozyskała: **39 746,60 zł**

Została przeprowadzona zbiórka publiczna „INTEGRACJA”, nr zbiórki 2015/3361/OR, zbiórka zgłoszona i opublikowana na portalu [zbiorki.gov.pl](http://zbiorki.gov.pl) w formie skarbon stacjonarnych w dniach od 01.10.2015 do 30.04.2016 roku w Rzeszowie.

W dniu 4 maja 2016 roku dokonano komisyjnego otwarcia skarbon.

Suma zebranych środków pieniężnych wyniosła łącznie **4 648,76 złotych**.

Zebrane środki przeznaczone na organizację spotkania integracyjnego dla podopiecznych naszej Fundacji i ich rodzin.

### **4. Odpisy uchwał Zarządu Fundacji ( załączone kserokopie)**

### **5. Przychody z działalności statutowej: 293 403,93 zł**

Są to otrzymane środki pieniężne, w tym:

Przychody z 1% podatku dochodowego od osób fizycznych: **39 746,60 zł**

Z darowizn od osób fizycznych: **4 788,76 zł**

Wpłaty organizacji pozarządowych: **20 823,00 zł**

Przychody z tyt. działalności statutowej z lat ubiegłych: **228 045,57 zł**

Przychody Fundacji „Razem Zdamy” pochodzą z dobrowolnych darowizn. Fundacja nie otrzymała spadków, dotacji państwowych i budżetowych.

### **6. Odpłatne świadczenia**

Fundacja nie prowadziła działalności odpłatnej w ramach swoich celów statutowych.

### **7. Informacja na temat prowadzenia działalności gospodarczej:**

Fundacja nie prowadziła, nie prowadzi i w najbliższym czasie nie planuje prowadzenia działalności gospodarczej.

<b>8. Koszty ogółem</b>	<b>100 925,96 zł</b>
- <i>koszty realizacji zadań statutowych:</i>	<b>81 044,41 zł</b>
- zużycie materiałów i energii zł	0,00
- usługi obce 342,67 zł	
- wynagrodzenia zł	16 200,00
- świadczenia dla pracowników	3 338,88 zł
- amortyzacja	0,00 zł
- podatki i opłaty	0,00 zł
<b><i>koszty finansowe</i></b> zł	<b>0,00</b>

## 9. Dane o zatrudnieniu

Fundacja zatrudniała w 2016 roku 1 osobę (1/2 etatu) na umowę o pracę jako pracownika biurowego.

## 10. Dane o wynagrodzeniach

Wynagrodzenie ( 1 osoba -1/2 etatu ): **16 200,00 zł**

W roku 2016 Fundacja nie wypłacała premii, nagród i innych świadczeń

## 11. Dane o wysokości rocznego lub przeciętnego wynagrodzenia wypłaconego łącznie członkom zarządu i innych organów fundacji, z podziałem na wynagrodzenia, nagrody, premie i inne świadczenia:

W 2016 r. fundacja nie wypłacała członkom zarządu i innym organom fundacji wynagrodzeń, nagród, premii ani innych świadczeń.

## **12. Dane o wynagrodzeniach umów zleceń**

Fundacja nie poniosła kosztów z tytułu wynagrodzenia umowy zlecenie.

## **13. Pożyczki**

Fundacja nie udzielała pożyczek.

## **14. Lokaty**

Na koniec roku 2016 były lokowane środki pieniężne na rachunku bankowym Fundacji w Millennium BANK w wysokości:

- Lokaty: **160 000,00 zł**

-Rachunek bieżący: **35 968,85 zł**

## **15, 16. Aktywa finansowe**

Fundacja nie posiada nabytych obligacji, akcji i udziałów w spółkach prawa handlowego.

## **17. Nieruchomości**

Fundacja nie posiada nieruchomości.

## **18. Nabyte środki trwałe**

Wartość finansowego majątku trwałego wynosi: **0,00 zł**

## **19. Aktywa Fundacji**

Wartość aktywów Fundacji ( stan na 31.12.2015 ) – **196 448,95 zł**

## **20. Dane o zobowiązaniach Fundacji**

(dane o wartości wszystkich zobowiązań fundacji ujętych we właściwych sprawozdaniach sporządzanych do celów statystycznych):

<b>Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania</b>	<b>568,17 zł</b>
<b>Zobowiązania z tyt. kredytów i pożyczek</b>	<b>0,00 zł</b>
<b>Inne zobowiązania</b>	<b>568,17 zł</b>
<b>Rezerwy na zobowiązania</b>	<b>0,00 zł</b>
<b>Rozliczenia międzyokresowe</b>	<b>0,00 zł</b>

**Fundacja nie posiada żadnych zobowiązań wobec budżetu państwa ani gminy z tytułu uzyskania własności prawa własności budynków i budowli.**

**Fundacja nie posiada zobowiązań warunkowych.**

**Nie wystąpiły zobowiązania długoterminowe.**

**Nie wystąpiły przyszłe zobowiązania z tytułu podatku dochodowego.**

## **21. Działalność zlecona Fundacji**

Fundacja nie realizuje zadań zleconych przez podmioty państwowe i samorządowe.

## **22. Informacje podatkowe i kontrolne**

Ciążące na Fundacji zobowiązania podatkowe z tytułu podatku dochodowego od osób fizycznych regulowane były terminowo.

## **23. Informacja o składanych deklaracjach podatkowych**

Fundacja składała deklaracje podatkowe PIT-4R, CIT-8 do odpowiedniego Urzędu Skarbowego oraz deklaracje ZUS.

W roku 2016 nie były przeprowadzone kontrole.

Jerzy Nowak – Prezes Zarządu .....

Barbara Pietrucha – Członek Zarządu .....

Marzena Pawska – Członek Zarządu .....

Rzeszów, dnia .....