

Załącznik nr 1

WZÓR

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 oraz w przypisach.

Zaznaczenie gwiazdką, np.: „pobieranie*/niepobieranie*” oznacza, że należy skreślić niewłaściwą odpowiedź, pozostawiając prawidłową. Przykład: „pobieranie*/~~niepobieranie*~~”.

I. Podstawowe informacje o złożonej ofercie

1. Organ administracji publicznej, do którego jest adresowana oferta	Wójt Gminy Przdokowo
2. Rodzaj zadania publicznego¹⁾	6) ochrona i promocja zdrowia; 7) działalność na rzecz osób niepełnosprawnych;

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	
Fundacja StwardnienieRozsiane.Info Forma prawna: Fundacja KRS 0000761727, ul. Wejherowska 23, 81-051 Gdynia fundacja@stwardnienierozsiane.info ; 0-791-111-301	
Osoba uprawniona do reprezentowania Fundacji (złożony podpis na ofercie): Monika Łada – Prezes Zarządu	
2. Dane osoby upoważnionej do składania wyjaśnień dotyczących oferty (np. imię i nazwisko, numer telefonu, adres poczty elektronicznej)	Osoba do kontaktu: Paweł Rydzyński, 0-609-025-897, p.rydzynski@stwardnienierozsiane.info

III. Zakres rzeczowy zadania publicznego

1. Tytuł zadania publicznego	Konferencja „SM – i co z tego?” (6. Edycja)			
2. Termin realizacji zadania publicznego²⁾	Data rozpoczęcia	20.04.2025	Data zakończenia	10.07.2025
3. Syntetyczny opis zadania (wraz ze wskazaniem miejsca jego realizacji)				
Wniosek dotyczy wsparcia organizacji 6. edycji Konferencji dla osób chorujących na stwardnienie rozsiane (SM) i ich rodzin pn. „SM – i co z tego?”. Udział w konferencji jest bezpłatny (uruchomiona zostanie bezpłatna rejestracja uczestników przez internet). Jest to największe tego typu wydarzenie w Polsce, nie tylko w obszarze konferencji pacjenckich dotyczących stwardnienia rozsianego, ale w ogóle w				

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.

obszarze ochrony zdrowia.

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.

Konferencja ma wymiar ogólnopolski, ale mieszkańcy Pomorza stanowią jej zdecydowanie najliczniejszą grupę uczestników. Podczas 5. edycji, która odbyła się w maju 2024 roku, około 60% zarejestrowanych uczestników pochodziło z Pomorza.

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.

Tegoroczna edycja odbywać się będzie aż w 11 salach równolegle. Planowana liczba ekspertów to ok. 60-70 (w tym kilkunastu profesorów), a spodziewana liczba uczestników to ponad 600. Przy czym jako wskaźnik minimalny przyjmujemy w niniejszym wniosku 500 uczestników i 50 ekspertów. Podczas poprzedniej – dotąd rekordowej – edycji gościliśmy 51 ekspertów i 489 uczestników, a wydarzenie odbywało się w 9 salach równolegle.

Program konferencji 2025

Formuła nadchodzącej edycji konferencji będzie zbliżona do poprzednich. Przy czym podczas każdej kolejnej edycji dbamy o dobór innej tematyki i częściowo angażujemy innych ekspertów. Szczegółowa agenda jest obecnie na etapie konstruowania. Planowane elementy programu konferencji w maju 2025 r. to m.in.:

- prelekcje specjalistów zajmujących się SM;
- panele dyskusyjne;
- warsztaty w mniejszych grupach;
- sesje pytań i odpowiedzi (Q&A);
- indywidualne konsultacje,

a także 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.

Główna część konferencji (prelekcje, wykłady, debaty) odbywać się będą w Audytorium ECS, a zajęcia warsztatowe i indywidualne konsultacje – w mniejszych salach konferencyjnych na terenie ECS.

Planowane bloki tematyczne konferencji są następujące:

1. Diagnoza 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

Cele projektu

Naszym celem jest przekazywanie rzetelnych informacji i obalenie mitów związanych z SM. Chcemy budować świadomość społeczną i zmieniać sposób myślenia o tej chorobie. Kluczowym elementem konferencji jest edukacja pacjentów i ich bliskich, a także integracja społeczności SM. Szczególny nacisk kładziemy na walkę z dezinformacją i dostarczanie wiedzy naukowo popartej.

W realizacji tych celów wspierają nas specjaliści z całego kraju, w tym eksperci z Kliniki Neurologii Dorosłych Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego w Gdańsku, Partnera Merytorycznego całego cyklu konferencji. Liderem zespołu eksperckiego jest prof. Bartosz Karaszewski, kierownik Kliniki Neurologii Dorosłych UCK i konsultant krajowy ds. neurologii.

Patroni Honorowi i Medialni projektu

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, 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.

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 m.in. 15 lekarzy neurologów oraz specjaliści z zakresu psychologii, psychiatrii, fizjoterapii, pielęgniarstwa neurologicznego, a także przedstawiciele ZUS, MOPR i Agencji Badań Medycznych;
- 10 wykładów;
- 85 godzin aktywności (wykłady, Q&A, wywiady, warsztaty); tu znajduje się szczegółowy program ostatniej edycji: [SMicoztego2024.pdf](#);
- 9 sal wykładowych i warsztatowych.

Oto link do krótkiego (60 sek) filmu obrazującego ostatnią, 5. edycję konferencji: [5. Ogólnopolska Konferencja dla osób ze stwardnieniem rozsianym i ich bliskich "SM – i co z tego?". - YouTube](#).

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.

W tym kontekście niezwykle ważna jest edukacja i świadomość, których wciąż brakuje. 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 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, którzy dostarczą rzetelnej wiedzy o chorobie i metodach jej leczenia, ale także m.in. fizjoterapeuci, psychologowie, specjaliści ds. rynku pracy oraz eksperci od 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 możliwym 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 m.in.:

- 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

Cykl konferencji „SM – i co z tego?” odgrywa kluczową rolę w edukacji, wsparciu i integracji społeczności SM. Organizacja kolejnej, 6. edycji pozwoli nam kontynuować misję budowania świadomości, przekazywania rzetelnej wiedzy oraz wspierania osób z SM i ich bliskich na każdym etapie choroby.

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 potwierdzające realizację konferencji

Liczba uczestników konferencji	500	Lista obecności
Liczba ekspertów uczestniczących w konferencji	50	Program konferencji
Liczba godzin wszystkich aktywności podczas konferencji	80	Program konferencji
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 do mediów o konferencji (oraz o SM w związku z konferencją)	2	Przekazanie Grantodawcy treści komunikatów wraz z listą adresów, na które zostały wysłane, a także screeny / linki do opublikowanych materiałów

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

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 konsultacjach ze specjalistami.

Zwracamy zwłaszcza uwagę na ostatni z ww. elementów naszego projektu, czyli na indywidualne konsultacje. Podczas każdej poprzedniej konferencji forma indywidualnych konsultacji 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.

Zasoby fundacji

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. 20 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 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.

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		12 500,00
2	Wynajem powierzchni konferencyjnej (11 sal) + obsługa techniczna	35 178,00	1 500,00	33 678,00
3	Zwrot / sfinansowanie kosztów przejazdów dla prelegentów (spoza Trójmiasta)	12 000,00		12 000,00
4	Koszt przejazdów (paliwo, bilety transportu publicznego) związane	1 000,00		1 000,00

	z przygotowaniem technicznymi do konferencji			
5	Materiały konferencyjne (wydruki, identyfikatory etc.)	5 000,00		5 000,00
6	Koszt pracy koordynatora projektu	6 000,00		6 000,00
7	Przygotowywanie i rozsyłka informacji prasowych związanych z konferencją, a także kontakty z mediami w związku z konferencją	3 000,00		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 rozszanym w związku z konferencją	6 000,00		6 000,00
9	Płatna promocja w mediach społecznościowych	6 000,00		6 000,00
10	Obsługa foto-wideo (oraz montaż materiałów video)	17 000,00		17 000,00
11	Wynagrodzenie dla moderatorów	3 690,00		3 690,00
12	Wynagrodzenie dla ekspertów	92 250,00		92 250,00
13	Ciągła przerwa kawowa oraz poczęstunek. 2 dni x 580 osób (500 uczestników + eksperci + organizatorzy + wolontariusze). W cenie znajduje się koszt poczęstunku, napojów, wynajem stołów, wazników, zakup jednorazowych naczyń i sztuczków.	63 800,00	500,00	63 300,00
14	Księgowość projektu	2 000,00		2 000,00
15	Ubezpieczenie wolontariuszy	500,00		500,00
Suma wszystkich kosztów realizacji zadania		265 918,00	2 000,00	263 918,00

V. Oświadczenia

Oświadczam(-my), 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 ubezpieczenie 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.

.....
.....
.....

Data

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