



*Polska Koalicja  
Pacjentów Onkologicznych*

Członek Europejskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych

**Sprawozdanie merytoryczne  
z działalności Fundacji  
Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych  
za rok 2018**

**1) Dane rejestracyjne Fundacji:**

Nazwa fundacji	<b>Fundacja Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych</b>
Siedziba fundacji	ul. Piękna 28/34, lok. 53, 00-547 Warszawa
Adres fundacji	ul. Piękna 28/34, lok. 53, 00-547 Warszawa
Aktualny adres do korespondencji	ul. Piękna 28/34, lok. 53, 00-547 Warszawa
Adres e-mail	info@pkopo.pl
Data wpisu w KRS	24.07.2009
Numer KRS	0000333981
Numer identyfikacyjny REGON	141943761
Dane członków zarządu	Krystyna Wechmann –prezes Zarządu Beata Ambroziewicz – wiceprezes Zarządu Jan Salamonik – wiceprezes Zarządu
Cele statutowe fundacji	a) wszechstronne wspieranie i współpraca z organizacjami pacjentów onkologicznych lub hematologicznych; b) kreowanie wspólnej polityki zdrowotnej; c) reprezentacja organizacji członkowskich w kontaktach z instytucjami publicznymi; d) ochrona zdrowia pacjentów onkologicznych lub hematologicznych oraz ich rehabilitacja; e) wymiana doświadczeń i przykładów dobrych praktyk w celu wzmocnienia organizacji pacjentów onkologicznych i hematologicznych na poziomie krajowym i europejskim; f) działalność oświatowa w zakresie chorób onkologicznych i hematologicznych.



## *Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych*

*Członek Europejskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych*

---

### **2) Zasady, formy i zakres działalności statutowej z podaniem realizacji celów statutowych**

Fundacja realizuje swoje cele poprzez:

1. współpracę w zakresie opracowywania i realizacji wspólnych projektów mających na celu poprawę zdrowia i jakości życia pacjentów chorych na nowotwory;
2. przedstawianie stanowiska i potrzeb pacjentów chorych na nowotwory przed instytucjami publicznymi;
3. umożliwianie organizacjom pacjentów chorych na nowotwory wymianę informacji i poglądów w dziedzinie polityki zdrowotnej;
4. wymianę doświadczeń i przykładów dobrych praktyk w celu wzmocnienia znaczenia organizacji pacjentów chorych na nowotwory w Polsce i w Europie;
5. gromadzenie środków finansowych i zasobów materialnych pochodzących od instytucji osób prywatnych z kraju i zagranicy;
6. monitorowanie rynku światowego w zakresie najnowszych metod leczenia chorób onkologicznych;
7. współpracę z ośrodkami zwalczania chorób onkologicznych na terenie Rzeczypospolitej i za granicą;
8. działalność edukacyjną i wydawniczą, w szczególności poprzez organizowanie szkoleń, spotkań oraz imprez;
9. współpracę z władzami samorządowymi, rządowymi, organami Unii Europejskiej i organizacjami pozarządowymi w zakresie wymienionym w celach działania Fundacji;
10. podejmowanie działań na rzecz pacjentów onkologicznych lub hematologicznych;
11. inne przedsięwzięcia zmierzające do realizacji celów statutowych.



## *Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych*

*Członek Europejskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych*

### **3) Działania Fundacji Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych w roku 2018 roku:**

Priorytetami, na których skupiły się działania Fundacji w roku 2018 była przede wszystkim realizacja najważniejszych celów statutowych jakimi jest współpraca z organizacjami pacjentów onkologicznych i hematologicznych, wymiana doświadczeń i przykładów dobrych praktyk, reprezentacja organizacji członkowskich w kontaktach z instytucjami publicznymi oraz działania na rzecz pro-pacjenckich zmian systemowych w ochronie zdrowia.

Do Koalicji w 2018 roku na zasadach deklaracji współpracy przystąpiły 3 nowe organizacje pacjentów, na koniec roku było ich 46. Stałym elementem rocznego kalendarza wydarzeń stał się udział przedstawicieli Zarządu Koalicji w posiedzeniach Sejmowej i Senackiej Komisji Zdrowia oraz spotkania z przedstawicielami Ministerstwa Zdrowia, Agencji Oceny Technologii Medycznych i Narodowego Funduszu Zdrowia.

#### **a) Kontynuacja programu społecznego Pacjent Wykluczony**

Projekt „Pacjent wykluczony” służy pomocy pacjentom onkologicznym, którzy nie znajdują oparcia w systemie opieki zdrowotnej, czyli stają się wykluczeni przez system. Kampania oparta jest na synergii, połączeniu sił Liderów organizacji pacjentów z całej Polski. Projekt działa na zasadzie telefonu oraz e-maila interwencyjnego, za pośrednictwem których pacjenci oraz ich bliscy kontaktują się w poszukiwaniu pomocy: informacyjnej, prawnej, psychologicznej, medycznej i finansowej. Koordynatorem projektu jest Jan Salamonik.

#### **b) VII Forum Organizacji Pacjentów Onkologicznych**

VII Forum Pacjentów Onkologicznych pod hasłem: „Kompleksowa opieka onkologiczna” odbyło się w 21 marca 2018 r. w Warszawie. Zgromadziło przedstawicieli większości aktywnie działających organizacji pacjentów dotkniętych chorobą nowotworową, ekspertów systemu opieki zdrowotnej, towarzystw naukowych, parlamentarnych komisji zdrowia i instytucji rządowych. VII Forum stworzyło możliwość zaprezentowania stanowiska pacjentów wobec dyskutowanych problemów i opracowywanych projektów zmian w polskiej onkologii, pozwoliło na sformułowanie postulatów interwencji w obszarach najbardziej dla pacjenta dolegliwych, było głosem za partnerskim udziałem organizacji pacjentów w procesach decyzyjnych, ważnych dla naszego życia i zdrowia. Tematyka poszczególnych paneli dotyczyła: Priorytety w onkologii – strategia, sieć, instytut; Skuteczna profilaktyka i diagnostyka onkologiczna; Innowacyjna onkologia – koszt czy inwestycja?; Terapie biologiczne – bezpieczeństwo i skuteczność dla pacjenta; Kompleksowa rehabilitacja onkologiczna; Świadomy pacjent – partnerstwo w leczeniu. Dodatkowo dla pacjentów przygotowano równoległe sesje warsztatowe nt. Budowanie wizerunku i marki organizacji prowadzone przez Ewę Minge; e-zdrowie – perspektywa pacjenta oraz Żywnienie w chorobie nowotworowej. Merytorycznej dyskusji w czasie VII Forum towarzyszyła intensywna oprawa medialna: materiały prasowe, wywiady, spotkania z dziennikarzami. W Forum wzięło udział 200 osób - przedstawicieli organizacji pacjentów z całej Polski, ekspertów medycznych, prawników, ekonomistów, partnerów oraz media. Postulaty zebrane podczas Forum zostały przekazane decydentom. Podczas VII Forum odbyła się kolejna edycja nagród PKPO pod nazwą Jaskółki Nadziei przyznawane za wsparcie, niesienie nadziei oraz tworzenie dobrych wzorów i praktyk w polskiej onkologii.



## *Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych*

*Członek Europejskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych*

### **c) Akademia Dobrych Praktyk**

W 2018 roku odbyły się 2 edycje Akademii dobrych Praktyk – letnia i zimowa (3.07-6.07 2018 oraz 7-11 grudnia 2018). Warsztaty zawierały zajęcia indywidualne i grupowe prowadzone przez ekspertów i lekarzy, psychologów, dietetyków, trenerów. Akademiom towarzyszyły zajęcia integracyjne oraz wieczerza świąteczna (zima). Akademie gromadzą przedstawicieli organizacji pacjentów zrzeszonych w PKPO.

### **d) Onkoprzestrzeń kreatywna**

Projekt „Onkoprzestrzeń kreatywna” to dwuletni projekt finansowany ze środków FIO, adresowany jest do przedstawicieli organizacji pozarządowych, aktywnie działających pacjentów onkologicznych w różnych grupach wiekowych, zarówno ludzi młodych, dorosłych, jak i seniorów, ze szczególnym uwzględnieniem osób niepełnosprawnych oraz ich bliskich. Beneficjentami będą przedstawiciele organizacji pacjentów – liderzy organizacji, pacjenci onkologiczni oraz ich bliscy, wolontariusze wchodzący w skład Polskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych. Główna idea projektu to popularyzacja metod obniżających stres w środowiskach dotkniętych chorobami nowotworowymi jako silnego, pozytywnego bodźca poprawiającego zdrowie psychiczne i fizyczne oraz jakość życia osób zmagających się z chorobą nowotworową. W 2018 roku zorganizowano 3 cykle warsztatów (j. angielski, warsztaty plastyczne, choreoterapii i tańca tradycyjnego), w których łącznie uczestniczyło 90 osób. Zorganizowano również dwa pokazy filmowe.

### **e) Głos Pacjenta Onkologicznego**

Głos Pacjenta Onkologicznego to bezpłatne pismo pacjentów onkologicznych wydawane przez Fundację od 2011 roku. Jest ono dystrybuowane do klinik onkologicznych, organizacji pacjentów (ponad 120 miejsc) oraz online. Na łamach pisma wypowiadają się najwybitniejsi specjaliści z zakresu onkologii i pokrewnych dziedzin. W 2018 roku wydano 6 numerów Głosu w nakładzie 10 000 sztuk, częściowo dzięki uzyskaniu dofinansowania z PFRON. Wszystkie numery są dostępne na stronie internetowej [www.pkopo.pl](http://www.pkopo.pl) w zakładce Głos Pacjenta Onkologicznego.

### **f) Obywatele dla Zdrowia – realizacja projektu dofinansowanego ze środków UE**

Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych w 2018 roku kontynuowała, a w czerwcu zakończyła projekt "Obywatele dla Zdrowia" współfinansowany ze środków Unii Europejskiej w ramach Europejskiego Funduszu Społecznego, w ramach V Osi priorytetowej Wsparcie dla obszaru zdrowia, Działania pro-jakościowe i rozwiązania organizacyjne w systemie ochrony zdrowia ułatwiające dostęp do niedrogich, trwałych oraz wysokiej jakości usług zdrowotnych Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój. Celem projektu jest rozwój dialogu społecznego pomiędzy organizacjami pacjentów a organami administracji publicznej – rządowej i samorządowej, w szczególności z Ministerstwem Zdrowia. Partnerami projektu są: Rzecznik Praw Pacjenta oraz Ogólnopolska Federacja Organizacji Pozarządowych. Okres realizacji: wrzesień 2016 r. - czerwiec 2018 r. Wartość projektu: 1 397 508,00 zł. Dofinansowanie projektu z UE: 1 177 819,74 zł



## *Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych*

Członek Europejskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych

W trakcie trwania projektu organizator przeprowadził 19 szkoleń we wszystkich województwach w kraju, przeszkolił 132 organizacje, wspólnie zaopiniowano 22 akty prawne, w proces konsultacji włączono 20 organizacji.

### **g) Onkofundusz – portal społecznościowego wsparcia chorych na nowotwory**

Kontynuacja programu wsparcia Onkofundusz łączącego darczyńców, czyli osoby chcące wspierać chorych na raka, oraz podopiecznych, rozumianych jako pacjentów korzystających z możliwości pozyskania darowizn na dodatkowe, niezbędne i medycznie uzasadnione świadczenia związane z terapią i rehabilitacją. Darczyńcy za pomocą ONKOfunduszu mogą przekazywać dowolne kwoty na leczenie konkretnych pacjentów bądź na rzecz Funduszu Pomocniczego pomagającego utrzymać serwis i promować zbiórki charytatywne. Środki przekazane podopiecznym portalu, niepominiezone o prowizje czy opłaty na rzecz organizatorów, stanowią uzupełnienie publicznego finansowania terapii onkologicznych, które mają szansę pomóc przedłużyć życie lub poprawić jego jakość osobom chorującym na śmiertelne choroby onkologiczne. Strona projektu: [www.onkofundusz.pl](http://www.onkofundusz.pl).

### **h) Grupy Wsparcia dla pacjentów**

PKPO w 2018 roku kontynuowała działania mające na celu aktywizację i pomoc merytoryczną dla Grupy Wsparcia Chorych na Nowotwory Mieloproliferacyjne (MPN) oraz Grupy Wsparcia Chorych na Przewlekłą Białaczkę Limfocytową (PBL). Zorganizowano 4 spotkania dla chorych: 26 kwietnia w Warszawie, 15 maja w Lublinie, dwudniowe warsztaty w Krakowie w siedzibie Stowarzyszenia Unicorn 5-6 października, 3 grudnia we Wrocławiu.

### **i) Międzynarodowy projekt All.Can**

Projekt All.Can został powołany w celu poprawy efektywności i stabilności opieki onkologicznej w krajach Europy. Skupia w sobie specjalistów onkologów, ekspertów medycznych, polityków, przedstawicieli pacjentów oraz przemysłu. Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych jest członkiem międzynarodowej Grupy Sterującej. Powołała także Polską Grupę Sterującą, której jest liderem.

W ramach projektu w 2018 roku przeprowadzono:

- ankietę „Poprawa wyników leczenia dla pacjentów, ocena efektywności”  
Cel ankiety: Poznanie i uwzględnianie perspektywy pacjentów w procesie decyzyjnym → uświadamianie decydentów politycznych o potrzebie poprawy leczenia osób chorych na raka. Kraje uczestniczące: Wielka Brytania (pilotaż), Polska, Szwecja, Kanada, Hiszpania, Belgia, Francja, Włochy, Stany Zjednoczone, Australia
- warsztaty na temat opieki zdrowotnej opartej na wartościach zdrowotnych (VBHC) w lutym 2018 r., w ramach którego przedstawiono:
  - koncepcji *value-based healthcare* (opieka oparta na wartościach)
  - kluczowych problemów systemów ochrony zdrowotnej, skutkujących brakiem efektywności, wymagających natychmiastowej zmiany
  - rekomendowanych kierunków zmian, uczestników procesu zmiany systemowej



## *Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych*

Członek Europejskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych

- wskaźników do wykorzystania w opracowaniu standardów efektywnie działającego systemu opartego na wartości
- Warsztaty All.Can (czerwiec 2018) dot. metodyki liczenia kosztów pośrednich oraz zarządzaniu procesowemu w służbie zdrowia (*prof. dr hab. Ewelina Nojszewska, prof. dr hab. Ewa Okoń-Horodyńska*)
- Opracowanie stanowiska i rekomendacji: koszty pośrednie jako narzędzie do definiowania budżetu i elementu społecznego w strategii rządowej – w ustalaniu priorytetów zdrowotnych państwa
- decyzja o przygotowaniu raportu **Optymalizacja kosztów procesów diagnostyki i leczenia raka jajnika i raka płuca** przez Instytut Innowo (*Instytut Innowacji i odpowiedzialnego rozwoju*) we współpracy z prof. Ewą Okoń-Horodyńską – *wyniki w styczniu 2019 r.*
- Organizacja debat i sesji tematycznych podczas:
  - **XXIV Zjazd Polskiego Towarzystwa Chirurgii Onkologicznej (PTChO)** (maj 2018) Prezentacja celów i działań All.Can Polska i potrzebę efektywniejszej alokacji dostępnych zasobów w onkologii
  - **Międzyczjazdowa Konferencja Polskiego Towarzystwa Onkologicznego (PTO)** - (maj 2018)
  - **VIII Letnia Akademia Onkologiczna dla Dziennikarzy** (sierpień 2018) Prezentacja pracy inicjatywy All.Can i konieczność uwzględniania kosztów pośrednich w decyzjach o kosztach leczenia w onkologii. Przedstawienie ankiety pacjenckiej
  - **Forum Ekonomiczne w Krynicy** (wrzesień 2018) Prezentacja All.Can oraz udział w panelu dot. kosztów pośrednich w onkologii i value-based healthcare
  - **All.Can Global Forum – National Initiative Meeting** (Wiedeń) (wrzesień 2018) Prezentacja dla innych narodowych inicjatyw All.Can i dyskusja nt. sukcesów All.Can Polska w promocji ankiety pacjenckiej
  - **II Kongres Wizja Zdrowia Diagnoza i Przyszłość Foresight Medycyny** (październik 2018) Dyskusje panelowe: wizje zmian w opiece zdrowotnej z punktu widzenia All.Can
  - **XIV Forum Rynku Zdrowia** (październik 2018) Panel All.Can nt. Kosztów pośrednich w systemie ochrony zdrowia. Dyskusja z przedstawicielami administracji państwowej (ZUS, NFZ, AOTMiT) o roli kosztów pośrednich oraz ich znaczenia w świetle analiz finansowania terapii onkologicznych
  - **Kongres 590** (listopad 2018) Dyskusja panelowa: E-zdrowie, promowanie jakości oraz innowacji kontraktowane przez płatnika publicznego

Więcej informacji na [www.all-can.pl](http://www.all-can.pl).

### **j) Wczesne Wykrycie To Życie - Ogólnopolska Kampania Profilaktyki Nowotworów**

W ramach kampanii co miesiąc Koalicja przygotowywała plakaty przypominające o profilaktyce danego nowotworu, na podstawie zdjęć i idei kalendarza, który powstał pod koniec 2017 roku. Plakaty były drukowane i rozsyłane do organizacji członkowskich Koalicji, zajmujących się daną jednostką



## *Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych*

*Członek Europejskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych*

chorobową. Była to okazja zarówno do promocji profilaktyki chorób nowotworowych, jak i możliwość szerszego dotarcia do lokalnych mediów dla organizacji w regionie. Dzięki kampanii ukazało się wiele materiałów prasowych promujących kampanie oraz lokalnych liderów i profilaktykę.

### **k) Profilaktyka nowotworów dolnego odcinka przewodu pokarmowego**

Beneficjentem projektu jest Ośrodek Profilaktyki i Epidemiologii Nowotworów OPEN im. Aliny Pienkowskiej S.A. Partnerami projektu są Fundacja Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych oraz Przychodnia Zespołu Lekarza Rodzinnego „AMICOR” S.C. Andrzej Paciorkowski, Adam Dopierała z Nekli. Projekt jest realizowany w terminie od 1 września 2017 r. do 31 sierpnia 2020 r. Projekt jest finansowany ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego. Całkowita wartość projektu: 2 374 584,40 zł. Kwota dofinansowania: 2 255 394,40 zł Projekt skierowany jest do osób w wieku aktywności zawodowej, mieszkańców województwa wielkopolskiego w wieku 50-67 lat, u których nie rozpoznano wcześniej nowotworu złośliwego jelita grubego i odbytnicy i którzy nie byli leczeni w tym zakresie. Celem projektu jest wzrost szans na rynku pracy osób w wieku 50-67 lat z Wielkopolski zagrożonych dezaktywacją zawodową ze względu na zachorowanie na raka jelita grubego poprzez objęcie ich działaniami edukacyjnymi oraz badaniami profilaktycznym – badaniami kału na krew utajoną oraz – w wybranych przypadkach – także kolonoskopią. Projekt przewiduje również prowadzenie spotkań edukacyjnych i informacyjnych na terenie województwa wielkopolskiego, skierowanych zarówno do osób z odpowiedniego przedziału wiekowego (50-67 lat), jak również do lekarzy i pielęgniarek Podstawowej Opieki Zdrowotnej. W wybranych spotkaniach uczestniczyć będą wolontariusze z ramienia Fundacji Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych, wzbogacając spotkania o swoje osobiste doświadczenia związane z chorobą nowotworową. Dodatkowo w projekcie uwzględniono konsultacje z zakresu genetyki onkologicznej dla osób, w rodzinie których zaobserwowano przypadki występowania nowotworów jelita grubego i odbytnicy przed 50 r. ż. W ramach projektu zostaną zakupione dwa kolonoskopy w celu wykonywania pogłębionej diagnostyki u osób z dodatnim wynikiem badania na krew utajoną w kale. Więcej informacji: [www.open.poznan.pl](http://www.open.poznan.pl)  
W 2018 roku odbyło się 61 spotkań edukacyjnych z udziałem wolontariuszy.

### **l) Kampania edukacyjna „Liczy się czas w raku płuca - obecna sytuacja w terapii nowotworów płuca w Polsce”**

Majowy warsztat edukacyjny dla dziennikarzy i pacjentów, poprowadzony przez prof. Pawła Krawczyka. Celem kampanii „Liczy się czas w raku płuca” jest pokazanie zmian zachodzących w sposobie leczenia tego nowotworu. Rak płuca to wciąż zabójca nr 1 w Polsce spośród wszystkich nowotworów. Dzięki innowacyjnym terapiom lekarze mogą zaproponować pacjentom o wiele więcej opcji leczenia niż było to możliwe jeszcze kilka lat temu. Leki immunologiczne (immunokompetentne) oraz różne linie leków celowanych molekularnie spowodowały, że czas dla chorych może być liczony już nie w miesiącach, a w latach. Niestety chorzy w Polsce często są zbyt późno diagnozowani, ale i zbyt długo czekają na dostęp do nowoczesnego leczenia. Inicjatorzy kampanii chcą edukować na temat tego, jak zmienia się dziś na naszych oczach perspektywa leczenia i życia z nowotworem płuca. Kampanię uzupełnia strona informacyjna dla pacjentów i ich bliskich [www.liczysieczas.org.pl](http://www.liczysieczas.org.pl), która będzie stale aktualizowana o nowe historie i problemy dotyczące chorych na nowotwór płuca. Inicjatorami kampanii są: Stowarzyszenie Walki z Rakiem Płuca Oddział Szczecin zajmujące się od lat wsparciem chorych na raka płuca oraz Polska Koalicja Pacjentów



## *Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych*

*Członek Europejskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych*

Onkologicznych i Polskie Amazonki Ruch Społeczny. Partnerem merytorycznym kampanii jest Polska Grupa Raka Płuca, a partnerem wspierającym firma Roche Polska.

**m) Koncert Charytatywny "Dla Agaty" - 26 czerwca 2018 r., w ramach działalności charytatywnej ONKOfunduszu.**

**n) Partnerstwo, patronat i udział w licznych konferencjach tematycznych, m.in.:**

- Przyjazne badania kliniczne – portal wiedzy (start luty 2018) – partner
- „Łączy nas pacjent” – infolinia ekspercka Rzecznika Praw Pacjenta i organizacji pacjentów (start marzec 2018) – partner
- Pokonać raka – Pacjent w centrum uwagi (15.03.2018) – partner merytoryczny
- Kampania edukacyjna „Żywienie medyczne – Twoje posiłki w walce z chorobą” – partner (maj 2018)
- Pokonać raka – Pacjent w centrum uwagi (9.11.2018) – partner merytoryczny
- Kampania „Odpowiedź masz we krwi” (15.11.2018) – partner społeczny, GPO – patronat medialny (start listopad 2018)
- Konferencja „Przyszłość hematologii: czy ludzki organizm może sam walczyć z chorobą nowotworową?” 17.12.2018
- Onkologia 2018 - podsumowanie roku i najnowsze doniesienia 11.12.2018
- Debata Biura Rzecznika Praw Obywatelskich nt. Przejrzystości współpracy organizacji pozarządowych z przemysłem farmaceutycznym 30.11.2018
- Kampania edukacyjna Gazety Wyborczej „Przełomowe terapie. Klucz do rozwoju medycyny” 26.11.2018 – patronat merytoryczny
- Konferencja z okazji Krajowego Dnia Pacjentów ze Szpiczakiem Mnogim (23-25.11.2018)
- FutureProofing Healthcare: Indeks Zrównoważonego Rozwoju Systemów Ochrony Zdrowia oraz Indeks Raka Piersi (21.11.2018)
- Europejski zjazd pacjentów Working Together Against Cancer w Bukareszcie (9-10.11.2018)
- XIV Forum Rynku Zdrowia (23-24.10.2018)
- Polityka Lekowa Państwa na lata 2018-2022 (24.09.2018)
- Debata Poprawa opieki nad pacjentem onkologicznym Razem dla Zdrowia (10.09.2018)
- Cancer patient Summit Wiedeń (5.09.2018)
- LAO (8-10.08.2018)
- Joint action of cancer patient organizations in CEE countries (27-30.07.2018)
- Szczyt Zdrowie 2018 (20.06.2018)
- ECPC Annual Congress 2018 (8-10.06.2018)
- POLITYKA LEKOWA. Wyzwania na lata 2018-2030 (14.05.2018)
- XVII Dzień Polskiej Farmacji (16.05.2018)
- Patient Engagement & Experience Congress (16-17.05.2018)
- XXIII Międzynarodowy Kongres Otwartego Systemu Ochrony Zdrowia OSOZ Katowice (24.04.2018)
- Patient Empowerment Congress (9-10.04.2018)
- 13 Kongres Polskiego Stowarzyszenia Pomocy Chorym na Szpiczaka (24-25.03.2018)





## *Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych*

*Członek Europejskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych*

- The 10th Annual International Experience Exchange for Patient Organisations w Atenach (13-16.03.2018)
- III Kongres Medycyny Spersonalizowanej (5.03.2018)
- III Forum na rzecz Onkologii Unicorn (26.02.2018)
- Immunoonkologia – nowe otwarcie w walce z nowotworami (16.02.2018)

### **o) Apele i stanowiska, raporty**

- Zaawansowany rak jelita grubego - apel organizacji pacjentów do Ministra Zdrowia (4.04.2018)
- Uwagi do list refundacyjnych (24.04.2018, 21.08.2018, 24.12.2018)
- Apel do Ministra Zdrowia dotyczący rejestrów medycznych (28.06.2018)
- Stanowisko w sprawie projektu dokumentu „Polityka lekowa państwa 2018-2022” (25.07.2018)
- Wspólny apel w sprawie finansowania rejestrów medycznych (30.08.2018)
- Apel do Ministerstwa Zdrowia w sprawie wprowadzenia niezbędnych zmian w opiece onkologicznej kobiet z rakiem piersi (02.10.2018)
- Petycja w sprawie koniecznych zmian w opiece nad chorymi z rakiem piersi (3.10.2018)
- APEL Pacjenci z przewlekłą białaczką limfocytową czekają na pozytywne decyzje resortu zdrowia (17.10.2018)
- Petycja w sprawie dostępu do nowoczesnych terapii lekowych dla chorych na szpiczaka plazmocytozy (29.11.2018)
- Stanowisko PKPO w sprawie Krajowej Sieci Onkologicznej (11.12.2018)

### **p) Obecność merytoryczna w mediach, publikacje – przykłady**

- TVL Telewizja Lokalna – Rozmowy o onkologii 8.11.2018
- Forum Rynku Zdrowia: <http://www.rynekzdrowia.pl/Serwis-Onkologia/Leczenie-nowotworow-krwi-w-Polsce-takie-sa-oczekiwania-lekarzy-i-pacjentow,189064,1013.html>
- Medexpress: Krystyna Wechmann: W trosce o dobro pacjentek 25.10.2018
- Debata Medexpressu: rak gruczołu krokowego 21.12.2018
- Medexpress: Jesteśmy ofiarami bardzo skutecznego leczenia interwencyjnego 5.10.2018

### **4) Dotacje publiczne:**

- a) Fundusze unijne, za pośrednictwem Ministerstwa Zdrowia – 253 384, 93 zł
- b) Narodowy Instytut Wolności, projekt FIO Onkoprzestrzeń Kreatywna – 106 472,00 zł
- c) OPEN, projekt Profilaktyka nowotworów dolnego odcinka przewodu pokarmowego
- d) – 12 000 zł
- e) PFRON – projekt Głos Pacjenta Onkologicznego – 201 586 zł

### **5) Informacja o prowadzonej działalności gospodarczej według wpisu do Krajowego Rejestru Przedsiębiorców**

Fundacja nie prowadziła działalności gospodarczej



## *Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych*

Członek Europejskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych

- 6) **Informacja o wysokości uzyskanych przychodów w 2018 roku – załącznik nr 1. Rachunek Zysków i Strat**  
Przychody ogółem: 1 504 284,20 zł  
Przychody z działalności pożytku publicznego z 1% podatku: 157 183,68 zł
- 7) **Informacje o poniesionych kosztach w 2018 – załącznik nr 1. Rachunek Zysków i Strat**  
Koszty ogółem: 1 319 743,07 zł  
Przychody z działalności pożytku publicznego z 1% podatku: 111 402,53 zł
- 8) **Dane o zatrudnieniu w fundacji:**
- a) Liczba osób zatrudnionych na umowę o pracę z podziałem wg zajmowanych stanowisk:  
2 osoba – dyrektorka biura, członek zarządu
  - b) Łączna kwota wynagrodzeń z podziałem na wynagrodzenia, nagrody, premie i inne świadczenia:  
Łączna kwota wypłaconych wynagrodzeń: 382 826,25 zł  
W tym:  
Wynagrodzenia z tytułu umowy o pracę: 67 922,16 zł  
Wynagrodzenia z tytułu umów cywilnoprawnych: 314 904,09 zł
  - c) Wysokość rocznego lub przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia wypłaconego łącznie członkom zarządu i innych organów fundacji oraz osobom kierującym wyłącznie działalnością gospodarczą z podziałem na wynagrodzenia, nagrody, premie i inne świadczenia  
Średnie miesięczne wynagrodzenie członków Zarządu: 2 000 zł
  - d) Udzielone przez fundację pożyczki pieniężne, z podziałem według ich wysokości, ze wskazaniem pożyczkobiorców i warunków przyznania pożyczek oraz z podaniem podstawy statutowej udzielania takich pożyczek: **NIE DOTYCZY**
  - e) Kwoty ulokowane na rachunkach bankowych ze wskazaniem banku: **NIE DOTYCZY**
  - f) Konta bankowe:  
Podstawowe konto w banku PKO BP SA.  
Dodatkowe konto w BZ WBK.
  - g) Wartość nabytych obligacji oraz wielkość objętych udziałów lub nabytych akcji w spółkach prawa handlowego ze wskazaniem tych spółek: **NIE DOTYCZY**
  - h) Nabyte nieruchomości, ich przeznaczenie oraz wysokość kwot wydatkowanych na to nabycie: **NIE DOTYCZY**
  - i) Nabyte pozostałe środki trwałe: **Brak**
  - j) Wartość aktywów i zobowiązań fundacji ujętych we właściwych sprawozdaniach finansowych sporządzanych dla celów statystycznych: Suma aktywów i pasywów:
- 9) **Dane o działalności zleconej fundacji przez podmioty państwowe i samorządowe (usługi, państwowe zadania zlecone i zamówienia publiczne) oraz o wyniku finansowym tej działalności NIE DOTYCZY**
- 11) **informację o rozliczeniach fundacji z tytułu ciężących zobowiązań podatkowych, a także informację w sprawie składanych deklaracji podatkowych.**



*Polska Koalicja  
Pacjentów Onkologicznych*

*Członek Europejskiej Koalicji Pacjentów Onkologicznych*

---

Fundacja składała deklaracje PIT 4R oraz CIT-8.

**12) Fundacja w 2018 roku nie podlegała kontroli.**

**Zatwierdzono przez Zarząd: 29 marca 2019 r.**