

Sprawozdanie merytoryczne z działalności Stowarzyszenia za okres od 1 stycznia do 31 grudnia 2010 roku

Nazwa stowarzyszenia: **Stowarzyszenie Rodziców i Przyjaciół
Dzieci Niewidomych i Słabowidzących „Tęcza”**
Adres siedziby: 02-321 Warszawa, ul. Kopińska 6/10
Kontakt - tel./faks: (022) 8220344
Regon nr: 002158863

Stowarzyszenie Rodziców i Przyjaciół Dzieci Niewidomych i Słabowidzących „Tęcza” powstało w 1990 roku i działa na rzecz dzieci i osób niewidomych i słabowidzących ze sprzężoną niepełnosprawnością oraz ich rodzin. Organizacja wpisana została do Krajowego Rejestru Sądowego w dniu 14 marca 2002 r. pod numerem: 0000095698 przez Sąd Rejonowy dla M. St. Warszawy XII Wydz. Gospodarczy KRS. W 2005 roku Stowarzyszenie uzyskało status organizacji pożytku publicznego.

Władze Stowarzyszenie od czerwca 2008 roku:

Prezes: Tadeusz Cieplik
Wiceprezes: Anna Witarzewska
Wiceprezes: Iza Grochowska-Tomasik
Skarbnik: Krystyna Furjan
Sekretarz: Andrzej Krajewski
Członkowie zarządu: Ewa Osiewicz-Maciejczyk
Elżbieta Sowa

Stowarzyszenie działa na podstawie przepisów ustawy z dnia 07 kwietnia 1989 roku o Stowarzyszeniach (Dz. U z 1989 r. Nr 20 poz. 104 z późn. zm.), zgodnie z ustawą z dnia 24 kwietnia 2003 roku o działalności pożytku publicznego i o wolontariacie. (Dz. U. z 2003 r. Nr 96, poz. 873 z późn. zm.) oraz na podstawie własnego statutu.

W okresie sprawozdawczym Zarząd odbył 26 posiedzeń protokołowanych i kilka nieprotokołowanych. Podjęto 61 uchwał. W posiedzeniach Zarządu brali udział Dyrektor Zespołu Ośrodków, Główny Księgowy, przedstawiciele Komisji Rewizyjnej.

Na dzień 31 grudnia 2010 roku organizacja liczyła 141 członków.

Cele Stowarzyszenia to:

- 1) działalność na rzecz dobra dzieci i osób niewidomych i słabowidzących, w szczególności niewidomych i słabowidzących ze sprzężonymi niepełnosprawnościami,
- 2) niesienie wszelkiej, kompleksowej, specjalistycznej i profesjonalnej pomocy dzieciom i osobom niewidomym i słabowidzącym, w szczególności dzieciom i osobom niewidomym i słabowidzącym ze sprzężonymi niepełnosprawnościami,
- 3) niesienie wszechstronnej pomocy, zapewnianie opieki i pomoc społeczna rodzinom wychowującym dzieci i osoby niewidome i słabowidzące oraz wyrównywanie życiowych szans tych rodzin, w tym pomoc i wspieranie w osiąganiu większej samodzielności, niezależności w życiu i lepszej jakości ich życia,
- 4) działalność charytatywna na rzecz dzieci i osób niewidomych i słabowidzących, w szczególności ze sprzężonymi niepełnosprawnościami oraz ich rodzin,

- 5) ochrona zdrowia, leczenie i rehabilitacja dzieci i osób niewidomych i słabowidzących, w szczególności ze sprzężonymi niepełnosprawnościami oraz dzieci zagrożonych utratą widzenia lub zaburzeniami widzenia,
- 6) promowanie zdrowia, edukacja zdrowotna, kształtowanie postaw i zachowań prozdrowotnych w dziedzinach związanych z widzeniem, zaburzeniami widzenia, poprawą widzenia, poprawą jakości życia osób niewidomych i słabowidzących,
- 7) nauka i edukacja, działalność oświatowa, wychowanie dzieci i osób niewidomych i słabowidzących, w szczególności ze sprzężonymi niepełnosprawnościami,
- 8) upowszechnianie wiedzy na temat diagnostyki, leczenia, terapii, edukacji, rehabilitacji, ochrony zdrowia oraz kompleksowej pomocy dzieciom i osobom z zaburzeniami widzenia, w tym prowadzenie działalności edukacyjnej i szkoleniowej w stosunku do rodziców i osób zawodowo zajmujących się pracą z niepełnosprawnymi,
- 9) przygotowywanie i kształcenie kompetentnych kadr pomagających dzieciom i osobom niewidomym i słabowidzącym, w szczególności osobom ze sprzężonymi niepełnosprawnościami w zakresie leczenia, edukacji, terapii i rehabilitacji,
- 10) zapobieganie pogłębianiu się zaburzeń widzenia i powstawaniu (pogłębianiu się) dodatkowych, współistniejących ze wzrokową, niesprawności,
- 11) wspomaganie rozwoju psychofizycznego i społecznego dzieci i osób niewidomych i słabowidzących, w tym dzieci i osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami we wszystkich obszarach ich funkcjonowania, od momentu wykrycia niepełnosprawności do osiągnięcia przez nie maksymalnie możliwej samodzielności i niezależności życiowej,
- 12) pomoc dzieciom niewidomym i słabowidzącym kształcącym się w masowych i integracyjnych placówkach oświatowych w nauce i adaptacji do środowiska sprawnych rówieśników oraz podejmowanie działań na rzecz integracji obu tych środowisk,
- 13) pomoc dzieciom niewidomym i słabowidzącym opuszczającym placówki terapeutyczne, lecznicze i edukacyjne,
- 14) promocja zatrudnienia i aktywizacja zawodowa osób niewidomych i słabowidzących pozostających bez pracy lub zagrożonych utratą pracy,
- 15) promowanie, wspieranie rozwoju i upowszechnianie kultury i sztuki osób niewidomych i słabowidzących, w tym osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami,
- 16) promowanie, wspieranie rozwoju i upowszechnianie kultury fizycznej i sportu osób niewidomych i słabowidzących, w tym osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami,
- 17) ochrona praw, działalność na rzecz przestrzegania prawa osób niepełnosprawnych, w tym niewidomych i słabowidzących, w szczególności osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami,
- 18) kształtowanie świadomości społecznej, opinii publicznej i popularyzowanie wiedzy na temat specyficznych potrzeb i możliwości oraz sytuacji społecznej dzieci i osób niewidomych i słabowidzących, w szczególności dzieci i osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami oraz ich rodzin, w tym kształtowanie zrozumienia, akceptacji i innych postaw pro społecznych wobec tej grupy osób niepełnosprawnych i ich rodzin,
- 19) reprezentowanie interesów środowiska niewidomych i słabowidzących i ich rodzin,
- 20) działalność ekspercka, inicjowanie badań naukowych w dziedzinie oceny i terapii widzenia, edukacji, rehabilitacji, ochrony zdrowia dzieci i osób niewidomych i słabowidzących, w szczególności ze sprzężonymi niepełnosprawnościami.

Cele statutowe Stowarzyszenie realizuje przez:

- 1) organizowanie i prowadzenie ośrodków leczniczo-rehabilitacyjnych dla dzieci i osób niewidomych i słabowidzących, (w szczególności dzieci i osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami), w tym zapewniających całodobową opiekę,
- 2) prowadzenie niepublicznych zakładów opieki zdrowotnej, poradni specjalistycznych, poradni diagnostycznych dla dzieci i osób niewidomych i słabowidzących, w szczególności osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami,
- 3) organizowanie i prowadzenie niepublicznych placówek edukacyjnych, w tym niepublicznych szkół, przedszkoli, ośrodków szkolno – rehabilitacyjnych i szkolno – wychowawczych, placówek wczesnego wspomaganie rozwoju, poradni psychologiczno-pedagogicznych i innych poradni specjalistycznych oraz organizowanie i prowadzenie różnego typu szkół niepublicznych kształcących w zawodach związanych z leczeniem i rehabilitacją osób niepełnosprawnych, w tym niewidomych i słabo widzących,
- 4) organizowanie i prowadzenie placówek terapeutycznych, w tym świetlic terapeutycznych, warsztatów terapii zajęciowej, środowiskowych domów samopomocy, świadczenie usług terapeutycznych, rewalidacyjnych, edukacyjnych, wychowawczych, świadczeń zdrowotnych (usług leczniczych, diagnostycznych, rehabilitacyjnych) i innych form pomocy osobom i dzieciom niewidomym i słabowidzącym, w szczególności osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami, w tym świadczenie usług domowych, również dla dzieci i osób pozostających poza opieką placówek leczniczo-rehabilitacyjno-edukacyjnych,
- 5) dowóz dzieci i osób niewidomych i słabowidzących, w szczególności osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami do prowadzonych na ich rzecz placówek leczniczych, opiekuńczych, oświatowych, terapeutycznych,
- 6) inicjowanie i prowadzenie różnych form pomocy, samopomocy, poradnictwa, wymiany doświadczeń i informacji dla rodzin osób i dzieci niewidomych i słabowidzących, w szczególności osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami; inicjowanie, organizowanie i prowadzenie lokalnych, środowiskowych grup wsparcia dla rodzin i grup samopomocy,
- 7) udzielanie wszechstronnej pomocy dzieciom niewidomym i słabowidzącym bądź zagrożonym utratą widzenia oraz ich rodzinom w organizacji leczenia i rehabilitacji w krajowych i zagranicznych ośrodkach medycznych,
- 8) pomoc finansową i rzeczową rodzinom dzieci niewidomych i słabowidzących, znajdującym się w trudnej sytuacji życiowej i materialnej oraz ich osieroconym dzieciom,
- 9) opracowywanie raportów o sytuacji społecznej dzieci i osób niewidomych i słabowidzących i ich rodzin
- 10) spotkania, zebrania, szkolenia, zjazdy, wyjazdy, pielgrzymki, prelekcje, konferencje, wykłady, dyskusje,
- 11) organizowanie krajowych i międzynarodowych konferencji, sympozjów, seminariów, kursów, szkoleń z udziałem profesjonalistów z różnych dziedzin medycyny, rehabilitacji, edukacji i terapii dla osób zaangażowanych w leczenie, rehabilitację, edukację i wszelką pomoc dzieciom i osobom niewidomym i słabowidzącym, w tym dla dzieci i osób ze sprzężonymi niepełno sprawnościami oraz organizowanie krajowych i międzynarodowych konferencji, sympozjów, seminariów, kursów i szkoleń dotyczących zasad prowadzenia organizacji pozarządowych, a w szczególności stowarzyszeń i fundacji, do których zadań należy pomoc osobom niepełnosprawnym i ich rodzinom;
- 12) działalność dokumentacyjną i wydawniczą, a zwłaszcza gromadzenie, opracowywanie, udostępnianie i wydawanie wszelkich publikacji dotyczących problemów osób niewidomych i słabowidzących, w szczególności osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami w tym opracowywanie i rozpowszechnianie poradników dla rodzin dzieci niewidomych i słabowidzących; a także gromadzenie wszelkiej dokumentacji, w tym również filmowej i fotograficznej związanej z realizacją celów statutowych oraz prowadzenie banku informacji o dzieciach i osobach niewidomych i słabowidzących oraz o formach dostępnej pomocy dla tej grupy niepełnosprawnych;

- 13) promowanie metod terapii, edukacji, wychowania, rehabilitacji osób i dzieci niewidomych i słabowidzących, w szczególności osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami, w oparciu o własne doświadczenia,
- 14) prowadzenie różnych form edukacji, psychoedukacji, terapii i pomocy psychologicznej dla rodzin osób i dzieci niewidomych i słabowidzących, w szczególności osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami,
- 15) poradnictwo dla osób niewidomych i słabowidzących w zakresie zdobywania umiejętności zawodowych oraz pośrednictwo pracy dla osób niewidomych i słabowidzących,
- 16) organizowanie turnusów rehabilitacyjnych, turnusów specjalistycznych i ogólnousprawniających oraz innych form sezonowego wypoczynku, rekreacji, rehabilitacji dla osób i dzieci niewidomych i słabowidzących, w szczególności osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami, poza miejscem ich stałego pobytu,
- 17) organizowanie imprez sportowych, rekreacyjnych i prowadzenie innych form usprawniania fizycznego dzieci i osób niewidomych i słabowidzących, w szczególności osób ze sprzężonymi niepełnosprawnościami,
- 18) organizowanie wystaw, konkursów i innych imprez kulturalnych związanych z twórczością osób niewidomych, słabowidzących i ze sprzężonymi niepełnosprawnościami, promowanie, rozpowszechnianie wiedzy na temat ich twórczości,
- 19) organizowanie koncertów charytatywnych, aukcji, festynów i innych imprez integracyjnych,
- 20) współpracę z innymi organizacjami i instytucjami w realizacji celów statutowych,
- 21) wspieranie (m. in. informacyjnie, szkoleniowo) innych organizacji pozarządowych działających na rzecz osób niepełnosprawnych, a w szczególności niewidomych i słabowidzących,
- 22) współpracę ze środkami społecznego przekazu w zakresie upowszechnienia wiedzy na temat potrzeb osób niewidomych, słabowidzących oraz ich sytuacji życiowej i społecznej,
- 23) zbieranie środków finansowych i rzeczowych na prowadzenie działalności statutowej,
- 24) podejmowanie działalności gospodarczej,
- 25) inną działalność korzystną dla realizacji celów statutowych.

Do najważniejszych zadań i celów realizowanych w okresie sprawozdawczym realizowanych przez Zarząd Stowarzyszenia należało:

- utrzymanie bieżącej działalności Zespołu Ośrodków dla Dzieci i Młodzieży Niewidomej i Słabowidzącej na dotychczasowym poziomie;
- utrzymanie płynności finansowej tak, aby główny cel, prowadzenie ośrodków, można było realizować bez przeszkód;
- pozyskiwanie sponsorów i nowych źródeł finansowania;
- współpraca z instytucjami nas dotującymi, z władzami lokalnymi;
- rozpowszechnianie wiedzy o potrzebach osób ze sprzężoną niepełnosprawnością;
- promocja działalności Stowarzyszenia poprzez kampanię medialną, kontakty z mediami, stworzenie nowej kampanii 1% na rok 2011;
- współpracę z Dyrektorem Zespołu Ośrodków oraz z kierownikami poszczególnych placówek;
- wzmocnienie kontaktów z rodzicami, integracja rodziców; organizacja spotkań szkoleniowych, uroczystości i spotkań integracyjnych dla dzieci i rodziców;
- śledzenie i przekazywanie członkom Stowarzyszenia aktualizowanych aktów prawnych dotyczących niepełnosprawnych;
- wykorzystanie powołanego Centrum Kształcenia Kadr „Tęcza” do podnoszenia kwalifikacji i umiejętności zatrudnionej kadry, wolontariuszy i rodziców;
- dbanie o wizerunek organizacji - wewnętrzny i zewnętrzny – o dobrą

współpracę z pracownikami, rodzicami; kształtowanie pozytywnego obrazu Stowarzyszenia wśród innych organizacji pozarządowych i całego społeczeństwa;

- utrzymywanie kontaktów z wolontariatem;
- współpraca z innymi organizacjami pozarządowymi;
- współpraca z władzami miasta, instytucjami samorządowymi;
- współpraca z Komisją Rewizyjną Stowarzyszenia.

W okresie sprawozdawczym podjęto następujące działania:

1. Zorganizowane zostały uroczyste obchody z okazji 20-lecia Stowarzyszenia. W uroczystej jubileuszowej gali 22 listopada 2010 r. w Pałacu Prymasowskim wzięli udział członkowie Stowarzyszenia, nasi przyjaciele, darczyńcy, sponsorzy, przedstawiciele zaprzyjaźnionych organizacji oraz wspomagających instytucji i władz lokalnych. Koncert uświetnili znani artyści: Patricia Kazadi i Grzegorz Wilk, zorganizowana została wystawa prac artystycznych dzieci oraz prezentacja naszych osiągnięć i wspólnych akcji na rzecz dzieci z osłabionym widzeniem. Była to także okazja aby przypomnieć historię Stowarzyszenia oraz podziękować naszym licznym sponsorom, darczyńcom, przedstawicielom władz, instytucji i organizacji, które wspierały nas przez te lata.
2. W placówkach przeprowadzone zostały remonty bieżące oraz - w placówce przy ul. Kopińskiej 6/10 - dokonano remontu generalnego dachu.
3. Członkowie Stowarzyszenia (22 rodziny) wzięli udział w wakacyjnym turnusie rehabilitacyjnym.
4. Podjęte zostały działania promujące twórczość osób niepełnosprawnych, podopiecznych placówek – zorganizowaliśmy kilka wystaw i kiermaszów prac ceramicznych.
5. Opracowana została nowa odsłona strony internetowej, nowy folder Stowarzyszenia, nowa wizualizacja kampanii 1% - „Oswoić ciemność za 1%”.
6. W 2010 roku zorganizowaliśmy dla członków Stowarzyszenia uroczyste spotkanie Wigilijne.
7. Stowarzyszenie współorganizowało i wzięło udział w kilku imprezach organizowanych w ramach ochockiego Porozumienia Organizacji Pozarządowych – Dzień Dziecka i Piknik Rodzinny w Parku Szczęśliwickim, Dzień Sportu oraz Dzień Otwarty „Odwiedź nas z ochotą”.
8. W ramach wspólnej akcji z firmą „Konica Minolta” zostały opracowane i wydrukowane plansze do ćwiczeń grafomotorycznych dla dzieci słabo widzących.
9. W okresie sprawozdawczym w ramach Centrum Kształcenia Kadr „Tęcza” zorganizowaliśmy 6 szkoleń (tematy szkoleń: „Metody i techniki muzykoterapii” „Wczesna komunikacja dorosłego z małym dzieckiem ze złożoną niepełnosprawnością”, „Jak reagować na agresję dziecka i dorosłej osoby niepełnosprawnej”, „Kurs pierwszej pomocy”, „terapia przez sztuki plastyczne - ceramika”), w których wzięli udział rodzice naszych podopiecznych, pracownicy Zespołu Ośrodków oraz osoby z zewnątrz, łącznie 181 osób.
10. Rodziny podopiecznych Stowarzyszenia, znajdujące się w trudnej sytuacji materialnej i życiowej, otrzymały różnego typu wsparcie i pomoc ze strony pracownika socjalnego. Łącznie udzielono wsparcia (doradztwo, porady, kontakty z OPS, pomoc materialna) 54 rodzinom.
11. Środki publiczne na działalność placówek pochodziły z następujących źródeł:
 - subwencja oświatowa na prowadzenie Niepublicznego Przedszkola Specjalnego,

wczesnego wspomaganie rozwoju oraz Niepublicznego Ośrodka Rewalidacyjno-Wychowawczego;

- kontrakty z Mazowieckim Oddziałem Narodowego Funduszu Zdrowia;
- dotacja na prowadzenie ośrodka wsparcia ze środków Prezydenta M. St. Warszawy;
- dotacja z Państwowego Funduszu Rehabilitacji Osób Niepełnosprawnych (program „Wczesna pomoc dziecku niepełnosprawnemu”);
- dotacja z Miasta i Gminy Piaseczno.

Staraliśmy się negocjować jak najkorzystniejsze dla nas warunki umów i kontraktów oraz startować w wielu konkursach dla organizacji pozarządowych.

12. Działania Zarządu Stowarzyszenia były monitorowane i kontrolowane przez Komisję Rewizyjną, której uwagi i wnioski na bieżąco brane były pod uwagę w działalności Stowarzyszenia.

Do realizacji zadań Stowarzyszenie zatrudniało pracowników:

Stan na 31 grudnia 2010:

- zatrudnienie ogółem wynosiło 140 osób tj. 128,3 etatu.

Struktura zatrudnienia wg. działów przedstawiała się następująco:

- Administracja: 12 osób tj. 10 etatów,
- Obsługa: 23 osoby tj. 21,4 etatów,
- Pracownicy merytoryczni: 80 osób tj. 75,55 etatów,
- Obsługa medyczna i rehabilitacja: 25 osób tj. 21,35 etatów.

Działalność finansowana była ze środków pozyskanych z następujących źródeł:

- Wpłaty rodziców - 242.452,80 zł.
- Składki członkowskie – 4.787,50 zł
- Odpłatna działalność statutowa – 82.097,00 zł
- Biuro Polityki Społecznej – 98.606,85 zł
- Narodowy Fundusz Zdrowia – 968.666,00 zł
- Urząd M. i GM. Piaseczno – 6.667,00 zł
- PFRON – SOD dofinansowanie pracowników niepełnosprawnych – 160.270,79 zł
- Miejskie Biuro Finansowania Oświaty (Niepubliczny Ośrodek Rewalidacyjno-Wychowawczy) – 2.074.572,31 zł
- Dzielnicowe Biuro Finansowania Oświaty (Niepubliczne Przedszkole Specjalne i wczesne wspomaganie rozwoju) – 765.428,72 zł
- OPS wpłaty za rodziców – 20.851,00 zł
- PFRON wczesna interwencja – 137.100,00 zł
- Darowizny – 93.706,62 zł
- Wpłaty z kampanii 1% - 116.289,85 zł
- Statutowa działalność szkoleniowa – 14.250,00 zł

Razem wpływy w 2010 roku wyniosły 4.785.746,44 zł

Koszty poniesione na realizację działalności w 2010 roku:

- Koszty wynagrodzeń – 3.577.252,38 zł
- Koszty umów cywilno prawnych – 300.523,34 zł

- Koszty umów zleceń – 164.095,67 zł
- Koszty utrzymania obiektów – 936.463,61 zł

Razem koszty poniesione w 2010 roku – 4.978.335,00 zł

Sekretarz Stowarzyszenia

Andrzej Krajewski

Prezes Stowarzyszenia

Tadeusz Cieplik