|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **LP.** | **NAZWA ORGANIZACJI** | **ADRES ORGANIZACJI** | **STRONA INTERNETOWA ORGANIZACJI** | **E-MAIL ORGANIZACJI** | **ZAKRES DZIAŁAŃ ORGANIZACJI** |
|  | **AMICUS FUNDACJA ŁUSZCZYCY I ŁZS** | ul. Otrębuska 5, 01-475 Warszawa | <https://amicusfundacja.org/> | [kontakt@amicusfundacja.org](mailto:kontakt@amicusfundacja.org) | Wsparcie osób z chorobami skóry – łuszczycą, AZS oraz innymi, przewlekłymi dermatozami, a także łuszczycowym zapaleniem stawów. Ponadto Fundacja działa na rzecz poprawy jakości, standardów i dostępności usług zdrowotnych w Polsce oraz edukacji i promocji zdrowia, a także buduje świadomość społeczną na rzecz osób chorych i reprezentuje interesy pacjentów. |
|  | **FEDERACJA PACJENTÓW POLSKICH** | ul. Gagarina 7,  00-753 Warszawa | <http://federacjapp.pl/> | [biuro@federacjapp.pl](mailto:biuro@federacjapp.pl) | Celem organizacji jest przekazywanie informacji i podniesienie kompetencji środowisk pacjenckich oraz społeczeństwa na temat badań nad nowymi lekami oraz wzmocnienie zaangażowania pacjentów w proces badawczy we współpracy z firmami farmaceutycznymi, ośrodkami naukowymi, władzami odpowiedzialnymi za ochronę zdrowia, a także komisjami bioetycznymi. |
|  | **FEDERACJA STOWARZYSZEŃ AMAZONKI** | ul. Piastowska 38, 61-556 Poznań.  tel. 618333665 | <http://www.amazonkifederacja.pl/> | [amazonki@amazonki.poznan.pl](mailto:amazonki@amazonki.poznan.pl) | Wsparcie kobiet chorych na raka piersi, otoczenie ich opieką i pomoc w powrocie do zdrowia fizycznego i sił psychicznych oraz do życia rodzinnego i społecznego. Federacja realizuje swoje cele m.in. poprzez tworzenie warunków sprzyjających wzajemnemu wsparciu, pomocy i samopomocy, reprezentowanie interesów osób dotkniętych rakiem piersi, a także udzielanie pomocy finansowej osobom dotkniętym rakiem piersi**,** będącym w skrajnie trudnej sytuacji materialnej. |
|  | **FUNDACJA „ NA RATUNEK DZIECIOM Z CHOROBĄ NOWOTWOROWĄ”** | ul. Ślężna 114s/1, 53-111 Wrocław | <https://naratunek.org/> | [fundacja@naratunek.org](mailto:fundacja@naratunek.org) | Organizacja pożytku publicznego, działająca od 30 lat na rzecz małych pacjentów Kliniki Transplantacji Szpiku, Onkologii i Hematologii Dziecięcej Przylądek Nadziei. Każdego roku pomaga 2000 dzieci z całej Polski, które leczą się we wrocławskim szpitalu. |
|  | **FUNDACJA „POKONAJ RAKA”** | ul. Legionów 107D/15  81-472 Gdynia  Oddział Warszawa ul. Wiejska12/3, 00-490 Warszawa | <https://www.pokonajraka.com/> | [fundacja@pokonajraka.com](mailto:fundacja@pokonajraka.com) | Celem Fundacji jest wsparcie osób, które dowiadują się o chorobie nowotworowej, uświadomienie, że raka można pokonać i wrócić do **„**normalnego” życia, życia pełnego pasji i marzeń. |
|  | **FUNDACJA ADAPTACJA** | ul. Chylońska 217, 81-007 Gdynia  tel. 570045955 | <https://adaptacja.info/> | [biuro@adaptacja.info](mailto:biuro@adaptacja.info) | Fundacja Adaptacja zajmuje się prowadzeniem świetlicy dla osób starszych, niepełnosprawnych, wymagających nieustannej opieki cierpiących z powodu powikłań chorób wieku podeszłego**,** tj. demencja, otępienie, schizofrenia oraz Alzheimer, a także szeroko pojętą terapią, profilaktyką oraz wspomaganiem seniorów oraz niepełnosprawnych. |
|  | **FUNDACJA APROBATA** | ul. Boh. Westerplatte 3/35,35-040 Rzeszów | <http://fundacjaaprobata.ippez.pl/> | [biuro@fundacjaaprobata.org.pl](mailto:biuro@fundacjaaprobata.org.pl) | Fundacja Aprobata kontynuuje działania Stowarzyszenia Reumatyków i Ich Sympatyków im. Hanki Żechowskiej Koło Podkarpackie ,,Podaj Dalej''  Fundacja działa na rzecz osób z chorobami reumatycznymi oraz **s**eniorów. |
|  | **FUNDACJA DIABECIAKI** | ul. Łąkowa 11, 90-562 Łódź | <https://diabeciaki.pl/> | [prezes@diabeciaki.pl](mailto:prezes@diabeciaki.pl) | Cele Fundacji to m.in. opieka nad dziećmi i młodzieżą z cukrzycą do 25 roku życia,  informowanie społeczeństwa o potrzebach i problemach młodych diabetyków i ich rodzin, a także przeciwdziałanie marginalizacji społecznej dzieci chorych na cukrzycę w placówkach oświatowych i integracja dzieci chorych ze zdrowymi. |
|  | **FUNDACJA DKMS** | ul. Altowa 6 lik 9. 02-386 Warszawa  tel. 228829401 | <https://www.dkms.pl/> | Formularz kontaktowy znajduje się na stronie Fundacji | Cele Fundacji to m.in. zorganizowanie i zarządzanie Ośrodkiem Dawców Szpiku i krwiotwórczych komórek macierzystych krwi obwodowej, edukacja społeczna w zakresie dobrowolnego dawstwa krwiotwórczych komórek macierzystych, a także pozyskiwanie, badanie i opieka nad potencjalnymi Dawcami krwiotwórczych komórek macierzystych oraz opieka nad Dawcami szpiku lub krwiotwórczych komórek macierzystych. |
|  | **FUNDACJA DLA PRZEJRZYSTOŚCI PRZEWIDYWALNOŚCI DECYZJI ADMINISTRACYJNYCH** | ul. Rusznikarska 12B/64, 31-261 Kraków  tel. 503376384 | <https://www.dlaprzejrzystosci.pl/> | [kontakt@dlaprzejrzystosci.pl](mailto:kontakt@dlaprzejrzystosci.pl) | Działania na rzecz przejrzystości w życiu publicznym, aby umożliwić wszystkim Polakom i firmom realizację prawa do uprawnionego oczekiwania wobec administracji publicznej. |
|  | **FUNDACJA EB POLSKA** | ul. Konikowa 79ea  76-024 ŚWIERYNO  Korespondencyjny Fundacja EB Polska  Ul. Wiktorii Wiedeńskiej 9a, 02-954 Warszawa | <http://ebpolska.pl/> | [terapia@ebpolska.pl](mailto:terapia@ebpolska.pl) | Fundacja działa na rzecz poprawy stanu zdrowia chorych na pęcherzowe oddzielanie się naskórka (Epidermolysis Bullosa – w skrócie EB) oraz choroby rzadkie. Wsparcie osób chorych na EB, ich rodzin i opiekunów, w tym w formie szerzenia wiedzy o chorobie, możliwościach leczenia oraz dostępności środków medycznych. |
|  | **FUNDACJA GLIOMA**  **CENTAER IM. HANI MAGIERY** | ul. Nowa 9,  32-065 Wola Filipowska | <https://gliomacenter.com/> | [zarząd@glioma-center.com](mailto:zarzÄ…d@glioma-center.com) | Pomoc dla osób chorujących na glejaka, nowotwory mózgu w uzyskiwaniu konsultacji, ułatwianiu dostępu do innowacyjnych metod postępowania, działań integracyjnych czy dzielenia się wszelkimi, dającymi nadzieję nowościami. |
|  | **FUNDACJA IM BŁAŻEJA RAWICKIEGO** | ul. Andriollego 70;  05-400 Otwock | <http://ippez.pl/organizacje/stowarzyszenie-europacolon-polska/> | [iga@europacolonpolska.pl](mailto:iga@europacolonpolska.pl) | Zwiększenie świadomości na temat nowotworów układu pokarmowego, w tym raka jelita grubego, a co za tym idzie wczesnego wykrywania tych nowotworów. Profilaktyka chorób nowotworowych oraz poprawa jakości życia chorych osób zmniejszenie zachorowalności wśród zdrowych i śmiertelności wśród osób chorych. |
|  | **FUNDACJA ISKIERKA NA RZECZ DZIECI Z**  **CHOROBĄ NOWOTWOROWĄ** | ul. Adama Pługa ½, 02-047 Warszawa Biuro:  ul. Targowa 5,  41-500 Chorzów | <https://fundacjaiskierka.pl/> | [biuro@fundacjaiskierka.pl](mailto:biuro@fundacjaiskierka.pl) | Pomoc, w tym pomoc społeczna, dzieciom i młodzieży chorym na choroby nowotworowe oraz ich rodzinom, ochrona i promocja zdrowia oraz ratowania życia dzieci, wspieranie i prowadzenie inicjatyw o charakterze zdrowotnym, edukacyjnym oraz charytatywnym, a także promowanie zatrudnienia i aktywizacja zawodowa wśród grup wykluczonych. |
|  | **FUNDACJA MAŁGOSI BRAUNEK „BĄDŹ”** | ul. Husarii 32,  02-951 Warszawa | <https://fundacjabadz.pl/> | [kontakt@fundacjabadz.pl](mailto:kontakt@fundacjabadz.pl) | Fundacja Małgosi Braunek „Bądź” wyraża społeczną potrzebę głębokiej reformy medycyny onkologicznej w Polsce, promuje i wspiera zintegrowane podejście zarówno do zdrowia, jak i do choroby, zainspirowane filozofią życia Małgosi Braunek i jej osobistym doświadczeniem choroby nowotworowej. |
|  | **FUNDACJA MY PACJENCI** | |  | | --- | | ul. Tadeusza  Krępowieckiego 10/29,  01-456 Warszawa; | | <https://mypacjenci.org/> | [info@mypacjenci.org](mailto:info@mypacjenci.org) | Misją Fundacji jest budowanie płaszczyzn współpracy między administracją publiczną, pacjentami i ich organizacjami, lekarzami, światem akademickim i biznesem w ochronie zdrowia. |
|  | **FUNDACJA NA RZECZ PACJENTÓW – OPIEKA FARMACEUTYCZNA W CENTRUM UWAGI** | ul. Rondo ONZ 1 lok XXVP,  00-124 Warszawa | <https://opiekafarmaceutyczna.org/> | [fundacja@opiekafarmaceutyczna.org](mailto:fundacja@opiekafarmaceutyczna.org) | Fundacja na rzecz Pacjentów – Opieka Farmaceutyczna w Centrum Uwagi działa na rzecz edukacji pacjentów. Misją i podstawowym celem Fundacji jest aktywne podejmowanie działań promujących model opieki zdrowotnej, który stawia pacjenta w centrum systemu ochrony zdrowia. Realną i łatwo dostępną pomocą w realizacji tego celu może okazać się powszechna opieka farmaceutyczna. Fundacja jest aktywnym partnerem w rekomendowaniu kierunku rozwoju opieki farmaceutycznej w Polsce. |
|  | **FUNDACJA NA RZECZ ZAPOBIEGANIA NARKOMANII MARATON** | ul. Elektoralna26,  00-892Warszawa  Tel 226206435 , | <https://www.fundacja-maraton.pl/> | [zgpowrotzu@poczta.onet.pl](mailto:zgpowrotzu@poczta.onet.pl) | Do zadań Fundacji należy m.in. upowszechnianie wśród społeczeństwa wiedzy praktycznej i teoretycznej w zakresie uzależnienia od środków zmieniających świadomość, realizacji szeroko pojętej prozdrowotnej profilaktyki czynnej wśród dzieci i młodzieży, a także  wprowadzanie wiedzy teoretycznej i osiągnięć praktycznych w zakresie zapobiegania HIV/AIDS. |
|  | **FUNDACJA NADZIEJA DLA ZDROWIA** | ul. Czardasza 22 A lok 22 A ,  02-169 Warszawa | <http://nadziejadlazdrowia.pl/> | [poczta@nadziejadlazdrowia.pl](mailto:poczta@nadziejadlazdrowia.pl) | Fundację powołali do życia rodzice dzieci, które otarły się o śmierć w polskich szpitalach oraz młodzi prawnicy, którzy nie mogą pogodzić się z istniejącym stanem rzeczy w systemie ochrony zdrowia. Celem Fundacji „Nadzieja dla zdrowia” jest edukacja w zakresie profilaktyki i leczenia chorób przewlekłych, dążenie do przeciwdziałania rozwojowi chorób cywilizacyjnych oraz pomoc pacjentom i ich rodzinom w dostępie do najbardziej nowoczesnych terapii, wsparcie chorych i ich bliskich w walce o prawa pacjenta i dostęp do leczenia w ramach obowiązującego systemu ochrony zdrowia w Polsce. |
|  | **FUNDACJA NIESKOŃCZONE MOŻLIWOŚCI** | ul.Rydygiera29/2130-695 Kraków | <https://www.nieskonczonemozliwosci.org/> | [n.mozliwosci@gmail.com](mailto:n.mozliwosci@gmail.com) | Fundacja zajmuje się działalnością edukacyjną i informacyjną, wydawniczą, świadczeniem bezpłatnych porad prawnych, zawodowych i socjalnych, a także pozyskiwaniem funduszy na rzecz pomocy osobom biednym oraz chorym, pomocą w poszukiwaniu pracy, napisaniu pism urzędowych, informowaniem o prawach i uprawnieniach chorych, niepełnosprawnych, seniorów i ubogich, wsparciem terapeutycznym. |
|  | **FUNDACJA NIKA** | ul. Warszawska 21d/36,  05-520 Konstancin Jeziorna | <http://www.nika.org.pl/> | [fundacja@nika.org.pl](mailto:fundacja@nika.org.pl) | Jednym z kluczowych celi Fundacji jest ochrona i promocja zdrowia, wsparcie chorych na migrenę, poprawa ich sytuacji formalno-prawnej, dostępności nowoczesnych terapii oraz leków, upowszechnianie wiedzy dotyczącej racjonalnego i zdrowego odżywiania, a także aktywnego stylu życia. |
|  | **FUNDACJA ONKOCAFE RAZEM LEPIEJ** | ul. Narbutta 65/71 pok. 114 , 02-524 Warszawa | <https://onkocafe.pl/> | [biuro@onkocafe.pl](mailto:biuro@onkocafe.pl) | Do najważniejszych zadań Fundacji należy działalność na rzecz integracji, promocji zatrudnienia oraz aktywizacji zawodowej i społecznej osób dotkniętych chorobą nowotworową, a także tworzenie klubów pacjentów, skupiających osoby leczone onkologiczne, z podziałem na miasta i regiony oraz tworzenie baz danych chorych.  Fundacja zajmuje się także organizacją zajęć rehabilitacyjnych we współpracy z wyspecjalizowanymi placówkami medycznymi. |
|  | **FUNDACJA ONKOLOGICZNA ALIVIA** | ul. Wąwozwa12, 02-796 Warszawa | <https://alivia.org.pl/> | [info@alivia.org.pl](mailto:info@alivia.org.pl) | Misją fundacji jest mobilizowanie i aktywizowanie chorych na raka do bycia odważnym, aktywnym pacjentem, poszukującym najlepszych terapii, lekarzy i ośrodków, najkrótszych kolejek do badań diagnostycznych i wszelkich innych informacji, które mogą poprawić ich wyniki leczenia i stan zdrowia. Fundacja Alivia edukuje i reprezentuje pacjentów onkologicznych w debacie publicznej oraz wskazuje narzędzia, dzięki którym mogą oni odważniej decydować o swoim zdrowiu, miejscu i sposobie leczenia. |
|  | **FUNDACJA ONKOLOGICZNA NADZIEJA** | ul. Kwatery Głównej 46/U1  04-294Warszawa | <https://www.fundacjaonkologicznanadzieja.org/> | fon@fundacjaonkologicznanadzieja.org | Fundacja Onkologiczna Nadzieja wspiera merytorycznie oraz finansowo osoby w chorobie nowotworowej. Pomaga m.in. zbierać środki na finansowanie leczenia oraz informuje o dostępnych metodach leczenia w walce z chorobą, a także współpracuje z polskimi i zagranicznymi ośrodkami medycznymi. |
|  | **FUNDACJA ONKOLOGICZNA ŻYCIE Z RAKIEM** | ul. K. Promyka 5/145,  01-604Warszawa | <https://zyciezrakiem.org/> | [kontakt@zyciezrakiem.org](mailto:kontakt@zyciezrakiem.pl) | Fundacja dzieli się doświadczeniem i wiedzą w zbudowaniu strategii, które ułatwią:   * zrozumienie trudnych emocji związanych z chorobą, * korzystanie z systemu opieki zdrowotnej, * zdobywanie wiedzy o własnej chorobie, * aktywne włączenie się w proces leczenia i zdrowienia poprzez zmianę stylu życia i odżywiania.   Podpowiemy, jak poradzić sobie finansowo w czasie kryzysu, a po wyzdrowieniu, jak powrócić do aktywności życiowej i zawodowej z poszanowaniem swojego zdrowia i życia. |
|  | **FUNDACJA POLSKIEGO TOWARZYSTWA STWARDNIENIA ROZSIANEGO** | |  | | --- | | ul. Nowolipki 2a  00-160 Warszawa | | <https://ptsr.org.pl/> | [zarząd@fundacja.org.pl](mailto:zarzÄ…d@fundacja.org.pl) | Celem Fundacji PTSR jest szeroko rozumiana pomoc osobom chorym na stwardnienie rozsiane i z innymi niepełnosprawnościami, ich rodzinom i przyjaciołom oraz osobom starszym tak, aby mogły one nadal w pełni uczestniczyć w życiu społecznym, gospodarczym i kulturalnym kraju**,** a w szczególności: tworzenie warunków do organizowania bezpośredniej pomocy tej grupie osób oraz  wspieranie wszelkich działań ukierunkowanych na tworzenie otwartych i pozytywnych postaw społecznych oraz respektowanie praw osób wskazanych powyżej. |
|  | **FUNDACJA RAZEM W CHOROBIE** | ul. Łąkowa 2,  05-252 Dąbrówka | <http://www.fundacjarazemwchorobie.pl/> | [c@data.pl](mailto:c@data.pl) | Misją Fundacji Razem w Chorobie jest propagowanie w oparciu o EBM postępów w naukach medycznych i farmaceutycznych dla dobra pacjenta. Fundacje kieruje się m.in. przestrzeganiem obowiązującego prawa z poszanowaniem praw wszystkich pacjentów do godnego życia na każdym etapie choroby bez względu na ich status społeczny, przekonania i pochodzenie oraz  szacunkiem dla nauki, jej rozwoju i pomocą we wdrażaniu postępu niosącego pomoc i nadzieję dla chorych. |
|  | **FUNDACJA SMA** | |  | | --- | | ul. Przy Forcie10/99  02-495 Warszawa | | <https://www.fsma.pl/> | [info@fsma.pl](mailto:info@fsma.pl) | Fundacja w całości opiera się na społecznej pracy osób, którym bliska jest problematyka rdzeniowego zaniku mięśni i którzy odpowiednio do swoich umiejętności i w miarę wolnego czasu działają dla dobra wszystkich, których dotknęła ta ciężka choroba. Celami statutowymi Fundacji są: prowadzenie wszechstronnej działalności na rzecz osób chorych na rdzeniowy zanik mięśni i ich bliskich, w tym szczególnie mającej na celu przeciwdziałanie wykluczeniu, zwiększenie niezależności oraz poprawę szeroko pojętej jakości życia; zwiększanie świadomości społecznej na temat rdzeniowego zaniku mięśni, w szczególności upowszechnianie wiedzy w zakresie genetyki, diagnostyki, standardów opieki oraz metod terapeutycznych. |
|  | **FUNDACJA SM-WALCZ O SIEBIE** | ul. Skowronków 8, 05-806 Pęcice Małe | <http://www.sm-walczosiebie.pl/> | [kontakt@sm-walczosiebie.pl](mailto:kontakt@sm-walczosiebie.pl) | Cele Fundacji to wspieranie działań osób niepełnosprawnych, wykluczonych społecznie, chorych oraz promocja inicjatyw przez nich podejmowanych, a także zwiększenie aktywności, integracji społecznej i zawodowej osób niepełnosprawnych, wykluczonych społecznie, chorych. |
|  | **FUNDACJA SPINA** | ul. Chorzowska 214/10,  40-101 Kraków.  Adres do korespondencji:  ul. Medyków 16, 40-752 Katowice. | <https://spina.com.pl/> | [fundacja@spina.com.pl](mailto:fundacja@spina.com.pl) | Fundację na Rzecz Dzieci z Przepukliną Oponowo-Rdzeniową i Innymi Wadami Rozwojowymi „SPINA” powstała z zaangażowania i troski o dzieci, które mają ogromną szansę na pełną integrację w społeczeństwie. Ich start w życiu jest trudniejszy niż zdrowych kolegów i koleżanek. Zdrowe funkcjonowanie wymaga współpracy specjalistów różnych dziedzin oraz wielkiego zaangażowania rodziców, którzy zmuszeni są do koordynowania tych inicjatyw. W Polsce większość przypadków przepuklin zostaje zdiagnozowana zbyt późno. Wysoka liczba narodzin dzieci z przepukliną oponowo-rdzeniową nakłada wiele wyzwań na lekarzy – jak leczyć, jak koordynować leczenie, aby było jak najbardziej efektywne zwłaszcza, że każde dziecko jest inne. Szuka się więc jak najwcześniejszych możliwości leczenia. |
|  | **FUNDACJA STOMALIFE** | ul. Tytusa Chałubińskiego 8  00-613 Warszawa | <https://stomalife.pl/> | [biuro@stomalife.pl](mailto:biuro@stomalife.pl) | Fundacja STOMAlife walczy z wykluczeniem społecznym dotykającym pacjentów stomijnych. Celem działalności Fundacji jest przełamanie tabu związanego ze stomią, aktywizacja społeczna stomików, by mogli prowadzić normalne i aktywne życie oraz edukacja pacjentów i społeczeństwa w zakresie faktów i mitów związanych ze stomią. |
|  | **FUNDACJA SYSTEM AKTYWIZACJI SENIORA** | ul. Jana Muszyńskiego 2, 90-151 Łódź | <https://www.facebook.com/systemaktywizacjiseniora/> | [biuro@fundacjasas.pl](mailto:biuro@fundacjasas.pl) | Cele Fundacji to m.in. prowadzenie wszechstronnej działalności w zakresie ochrony zdrowia oraz ratowania życia, a także prowadzenie działalności pielęgnacyjnej, opiekuńczej rehabilitacyjnej wobec seniorów oraz osób wykluczonych ze względu na niepełnosprawność intelektualną lub ruchową oraz prowadzenie „Domu spotkań międzypokoleniowych”. |
|  | **FUNDACJA TO SIĘ LECZY** | ul. Piękna 28/34 lok 53,  00-547 Warszawa | <https://tosieleczy.pl/> | [kontakt@tosieleczy.pl](mailto:kontakt@tosieleczy.pl) | Jedną z głównych podwalin dla powstania Fundacji była realizowana w latach 2013-2015 Kampania „Rak To Się Leczy!”, która dzięki zaangażowaniu wielu osób, bardzo szeroko dotarła z pozytywnym przekazem, że rak to nie wyrok, dlatego warto się badać i nie rezygnować z leczenia. Cele statutowe Fundacji obejmują m.in.  ochronę i promocję zdrowia,  promocję i organizację wolontariatu oraz problematyki chorób cywilizacyjnych, a także edukację w zakresie zdrowia**,** zorientowaną na różne środowiska społeczne. |
|  | **FUNDACJA TRANSPLANTACJA**  **LIVER STRONG** | |  | | --- | | ul. Rogalińskiego 5/7  80-809 Gdańsk | | <https://www.facebook.com/fundacjatransplantacja/> | [Fundacjatransplantacja@gmail.co](mailto:Fundacjatransplantacja@gmail.com) [m](mailto:Fundacjatransplantacja@gmail.com) | Fundacja powstała z dramatycznych doświadczeń fundatora - Grzegorza Perzyńskiego, któremu w ostatniej chwili, w stanie skrajnym, przeszczepiono wątrobę. Celem Fundacja jest niesienie nadziei, a także inspiracji. |
|  | **FUNDACJA URSZULI JAWORSKIEJ** | ul. Międzynarodowa 61,  03-922Warszawa | <https://fundacjauj.pl/> | [register@fundacjauj.pl](mailto:register@fundacjauj.pl) | Fundacja od 1997 roku aktywnie pomaga chorym na nowotwory, chorym na białaczkę, SM, WZW C, szpiczaka mnogiego, nowotwory mózgu, buduje bank dawców szpiku, prowadzi akcje edukacyjno-informacyjne w mediach oraz propacjenckie zmiany systemowe w ochronie zdrowia. Ma na swoim koncie wiele udanych programów zmierzających do realizacji jej statutowych celów. |
|  | **FUNDACJA WYGRAJMY ZDROWIE** | ul. Piękna 28/34 lok 53,  00-547 Warszawa | <http://www.wygrajmyzdrowie.pl/> | [fundacja@wygrajmyzdrowie.pl](mailto:fundacja@wygrajmyzdrowie.pl) | Fundacja „Wygrajmy Zdrowie” jest wspólną inicjatywą pacjentów onkologicznych oraz lekarzy z Instytutu Centrum Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie, założoną w 2004 roku. Fundacja ma na celu promowanie problematyki onkologicznej i chorób cywilizacyjnych, działań legislacyjnych oraz systemowych w ochronie zdrowia. Naszą misją jest podnoszenie wiedzy społeczeństwa na temat nowotworów i chorób cywilizacyjnych oraz promocja badań profilaktycznych pozwalających na wczesne wykrycie i skuteczne leczenie. |
|  | **FUNDACJA ŻYCIE W ZDROWIU** | ul. Dekabrystów 82, 42-200 Częstochowa | --- | [biuro@zyciewzdrowiu.org](mailto:biuro@zyciewzdrowiu.org) | Głównym celem Fundacji jest promocja zdrowego stylu życia, realizowana m.in. poprzez podnoszenie świadomości społecznej w zakresie zdrowego stylu życia, inicjowanie działań służących poprawie poziomu edukacji i wiedzy różnych grup wiekowych, a także upowszechniania rzetelnych informacji na temat roli zdrowego odżywiania i edukacja w zakresie profilaktyki otyłości i jej powikłań. |
|  | **INICJATYWA SPOŁECZNA NIE-SAMODZIELNI** |  | <https://www.facebook.com/NieSamodzielni/> | [niesamodzielni@gmail.com](mailto:niesamodzielni@gmail.com) | Nie-Samodzielni to inicjatywa społeczna, w ramach której podejmujemy, wszelkie dostępne w obrębie prawa, działania na rzecz osób niepełnosprawnych o bardzo znacznej potrzebie wsparcia |
|  | **INSTYTUT PRAW PACJENTA I EDUKACJI ZDROWOTNEJ** | ul. Piękna 64a/8,  00-672 Warszawa | <http://ippez.pl/> | [kontakt@prawapacjenta.eu](mailto:kontakt@prawapacjenta.eu) | Działania na rzecz zwiększenia świadomości obywatelskiej w zakresie praw pacjenta, postaw prozdrowotnych oraz rozwoju środowiska organizacji pacjentów w Polsce. |
|  | **KOALICJA NA POMOC NIESAMODZIELNYM** | Biuro Koalicji:  ul. Hajoty 49,  01-821 Warszawa | <https://niesamodzielnym.pl/> | [biuro@niesamodzielnym.pl](mailto:biuro@niesamodzielnym.pl) | Celem Koalicji „Na pomoc niesamodzielnym” jest przekonanie władz państwowych, samorządowych oraz opinii publicznej do pilnej potrzeby budowy w Polsce nowoczesnego systemu wsparcia osób niesamodzielnych |
|  | **MAŁOPOLSKI SEJMIK ORGANIZACJI OSÓB NIEPEŁNOSPRAWNYCH**  **MSOON** | ul. Dunajewskiego 5, 31-133 Kraków (siedziba  PTWK)  Tel.: 602 743 88 | <http://msoon.org.pl/> | [biuro@msoon.org.pl](mailto:biuro@msoon.org.pl) | Celem działania Sejmiku jest reprezentowanie, rzecznictwo interesów oraz realizacja potrzeb środowiska osób niepełnosprawnych dążące do stworzenia warunków pełnego i aktywnego życia osób niepełnosprawnych. |
|  | **MATIO FUNDACJA POMOCY RODZINOM I**  **CHORYM NA MUKOWIZSCYDOZĘ** | ul Celna 6,  30-507 KRAKÓW | <https://www.mukowiscydoza.pl/> | [Krakow@mukowiscydoza.pl](mailto:Krakow@mukowiscydoza.pl) | Celem powołania Fundacji było stworzenie niezależnej organizacji, na którą mogliby liczyć wszyscy chorzy na mukowiscydozę i ich rodziny, aby nie pozostawali sami z własną tragedią. Celem Fundacji jest m.in. pomoc chorym na mukowiscydozę i ich rodzinom, rozpowszechnianie wiedzy o osiągnięciach nauki i medycyny dotyczących mukowiscydozy, a także rozwijanie kontaktów z krajowymi i zagranicznymi ośrodkami związanymi z badaniami naukowymi i leczeniem mukowiscydozy. |
|  | **OFO - OGÓLNOPOLSKA FEDERACJA ONKOLOGICZNA.** | ul. Tyszkiewicza 13/49  01-157 Warszawa | <http://federacjaonkologiczna.pl/> | [federacjaonkologiczna@gmail.com](mailto:federacjaonkologiczna@gmail.com) | Ogólnopolska Federacja Onkologiczna jest związkiem stowarzyszeń, który powstał w listopadzie 2019 r.  Celem funkcjonowania organizacji jest udział w debacie publicznej dotyczącej stanu systemu ochrony zdrowia oraz kształtowanie rozwiązań, wpływających na profilaktykę, diagnostykę i leczenie chorób nowotworowych w Polsce. |
|  | **OGÓLNOKRAJOWE STOWARZYSZENIE POMOCY CHORYM NA PRZEWLEKŁĄ BIAŁACZKĘ SZPIKOWĄ (SPBS)** | ul. Erazma Ciołka-10/112,  01-402 Warszawa,  Biuro 500291289  adres do korespondencji ul. Tarnowskiego 28/32  39-400 Tarnobrzeg | <https://www.spbs.com.pl/> | [office@spbs.com.pl](mailto:office@spbs.com.pl) [celpio@go2.pl](mailto:celpio@go2.pl) | Stowarzyszenie wspiera osoby chore na PBS, ich rodziny i bliskich. Organizuje szkolenia i akcje informacyjne związane z chorobą i nowoczesnymi metodami leczenia białaczki, a także uczestniczy w pracach krajowych i międzynarodowych organizacji, których celem jest zwalczanie chorób nowotworowych. |
|  | **OGÓLNOPOLSKA FEDERACJA STOWARZYSZEŃ REUMATYKÓW „REF”** | ul. Spartańska 1,  02-637 Warszawa | <http://ref.org.pl/index.html> | [REF@biznespoczta.pl](mailto:REF@biznespoczta.pl) [REF@ref.org.pl](mailto:REF@ref.org.pl) | Początki Federacji sięgają marca 2000 roku, kiedy to przedstawiciele stowarzyszeń chorych na choroby reumatyczne spotkali się w Dębem pod Warszawą i podjęli decyzję o powołaniu federacji stowarzyszeń. Nazwa „REF” nawiązuje do żeglarskiego węzła refowego, który kiedy trzeba trzyma mocno, a kiedy potrzeba daje się łatwo rozwiązać. Oznacza to wspólne działanie w sprawach nas wszystkich i pełną autonomię stowarzyszeń działających na rzecz swoich członków w terenie. |
|  | **OGÓLNOPOLSKA FEDERACJA STOWARZYSZEŃ UNIWERSYTETÓW TRZECIEGO WIEKU** | ul. Jagiellońska 18  33-300 Nowy Sącz | <https://www.federacjautw.pl/> | [federacjautw@interia.eu](mailto:federacjautw@interia.eu) | Cele Federacji to m.in. zrzeszanie stowarzyszeń, prowadzących działalność statutową w zakresie edukacji i aktywizacji osób starszych oraz udzielanie im wsparcia organizacyjnego, prawnego, logistycznego i finansowego, a także reprezentacja uniwersytetów trzeciego wieku, należących do Federacji UTW na forum ogólnopaństwowym i międzynarodowym, wobec sektora publicznego i innych środowisk oraz wspieranie działalności statutowej członków Federacji UTW. |
|  | **OGÓLNOPOLSKIE STOWARZYSZENIE MŁODYCH Z ZAPALNYMI CHOROBAMI TKANKI ŁĄCZNEJ**  **„3MAJMY SIĘ RAZEM”** | ul. Lindleya 16,  02-013 Warszawa | <https://3majmysierazem.pl/strona-glowna/> | [kontakt@3majmysierazem.pl](mailto:kontakt@3majmysierazem.pl) | Działalność Stowarzyszenia “3majmy się razem” opiera się głównie na wolontariackiej pracy członków stowarzyszenia – często osób, które od wielu lat chorują na zapalne choroby tkanki łącznej. To właśnie oni wiedzą najlepiej, jakie są problemy młodych chorych i ich rodzin, jakie są potrzeby, oczekiwania, czego brakuje i co jeszcze można zrobić. Cele Stowarzyszeni to m.in. integracja społeczna chorych na zapalne choroby tkanki łącznej, podnoszenie poziomu wiedzy o zapalnych chorobach tkanki łącznej wśród samych chorych, ich rodziców, rodzeństwa i w szerszym środowisku chorego oraz w środowisku społecznym, a także wspólne pokonywanie barier w dostępie do nowych informacji odnośnie możliwości terapeutycznych w chorobach układowych tkanki łącznej. |
|  | **OGÓLNOPOLSKIE STOWARZYSZENIE PACJENTÓW ZE SCHORZENIAMI SERCA I NACZYŃ ECOSERCE** | ul. Św. Walentego 3, Miłość  42-350 Koziegłowy | <http://ecoserce.pl/> | [biuro@ecoserce.pl](mailto:biuro@ecoserce.pl) | Misją Stowarzyszenia EcoSerce jest niesienie pomocy i wsparcia wszystkim pacjentom kardiologicznym oraz ich rodzinom i bliskim, podniesienie świadomości społecznej na temat chorób serca, możliwych powikłań oraz chorób współistniejących. Do nadrzędnych wartości Stowarzyszenia EcoSerce należy zapewnienie pacjentom kardiologicznym bezpieczeństwa w zakresie dostępności do placówek kardiologicznych, specjalistów oraz nowoczesnych metod leczenia, w oparciu o realne potrzeby chorych oraz najwyższe standardy etyczne. |
|  | **PACJENCI DLA ZDROWIA** | Aleje Jerozolimskie 85/21,  02-001 Warszawa | <https://www.facebook.com/pacjencidlazdrowia/> | [pacjencidlazdrowia@gmail.com](mailto:pacjencidlazdrowia@gmail.com) |  |
|  | **POLSKA FUNDACJA OCHRONY I PROMOCJI ZDROWIA** | |  | | --- | | ul. Krucza 6/14B lok.2  00-537 Warszawa | | <https://zdrowafundacja.pl/> | [kontakt@zdrowafundacja.pl](mailto:kontakt@zdrowafundacja.pl) | Fundacja służy wsparciem psychologicznym, psychoterapeutycznym, specjalistyczną pomocą osobom uzależnionym oraz wykluczonym społecznie, a także prowadzi działania profilaktyczne skoncentrowane m.in. na podnoszeniu kompetencji zawodowych i rozwijaniu umiejętności specjalistów zajmujących się profilaktyką, a także psychoedukacji rodziców. |
|  | **POLSKA KOALICJA PACJENTÓW**  **ONKOLOGICZNYCH** | ul. Piękna 28/34 lok 53 ,  00-547 Warszawa | <https://www.pkopo.pl/> | [info@pkopo.pl](mailto:info@pkopo.pl) | Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych to wspólny głos ponad 100 tysięcy pacjentów onkologicznych w Polsce zrzeszonych w 44 organizacjach z terenu całego kraju. Głównymi celami Koalicji są wszechstronne wspieranie i współpraca z organizacjami pacjentów onkologicznych,  kreowanie wspólnej polityki zdrowotnej, reprezentacja organizacji członkowskich w kontaktach z instytucjami publicznymi,  wymiana doświadczeń i przykładów dobrych praktyk w celu wzmocnienia organizacji pacjentów onkologicznych na poziomie krajowym i europejskim. |
|  | **POLSKI ZWIĄZEK GŁUCHYCH** | ul. Białostocka 4, 03-741 Warszawa | <https://www.pzg.org.pl/> | [biuro@pzg.org.pl](mailto:biuro@pzg.org.pl) | Celem Polskiego Związku Głuchych jest zrzeszanie, rehabilitacja i aktywizacja osób głuchych i innych osób z uszkodzonym słuchem oraz ich integracja ze środowiskiem osób słyszących, wspólne rozwiązywanie problemów oraz działania w kierunku wyrównywania szans rozwojowych, edukacyjnych, zawodowych i społecznych poprzez m.in. sprawowanie opieki nad dziećmi, młodzieżą i dorosłymi osobami głuchymi, z uszkodzonym słuchem oraz nad słyszącymi członkami ich rodzin, poprzez prowadzenie na zlecenie lub współuczestnictwo w rehabilitacji słuchu i mowy, a także udzielaniu im pomocy w podnoszeniu wykształcenia i kwalifikacji zawodowych. |
|  | **POLSKI ZWIĄZEK NIEWIDOMYCH** | ul. Konwiktorska 9, 00-216 Warszawa | <https://pzn.org.pl/> | [pzn@pzn.org.pl](mailto:pzn@pzn.org.pl) | Polski Związek Niewidomych to organizacja osób niewidomych i tracących wzrok, dbająca o zaspokojenie ich potrzeb. To skuteczny, kompetentny i niezależny finansowo rzecznik spraw tego środowiska. Związek zajmuje się pomocą osobom niewidomym i słabowidzącym oraz ich bliskim w adaptacji do nowych warunków życia na terenie całego kraju, a także udzielaniem porad i informacji oraz wsparcia psychologicznego w procesie rehabilitacji i integracji. |
|  | **POLSKIE STOWARZYSZENIE DIABETYKÓW** | ul. Wiosny Ludów 77,  02-495 Warszawa | <https://diabetyk.org.pl/> | [Sekretriat@diabetyk.org.pl](mailto:Sekretriat@diabetyk.org.pl) | Stowarzyszenie zajmuje się bezpośrednią pracą z diabetykami i ich rodzinami oraz opiekunami w zakresie udzielania im szeroko pojętej pomocy (a przede wszystkim edukacji diabetologicznej) oraz reprezentacją diabetyków przed władzami państwowymi i zabieganiem o jak najlepsze warunki i dostępność do leczenia. Stowarzyszenie podejmuje także wiele działań na rzecz szerzenia świadomości zagrożenia chorobą wśród osób zdrowych. |
|  | **POLSKIE STOWARZYSZENIE NA RZECZ DZIECI**  **CHORYCH NA PADACZKĘ** | ul. 1 Sierpnia 36B/52,  02-134 Warszawa | <http://padaczka.pl/> | [listy@padaczka.pl](mailto:listy@padaczka.pl) | Podstawowym celem działalności Stowarzyszenia jest ochrona i promocja  zdrowia, a także rozpoznawanie potrzeb dzieci chorych na padaczkę i ich rodzin, ułatwienie dostępu do aktualnej wiedzy o etiologii padaczki, nowych sposobów leczenia i rehabilitacji, a także stworzenie platformy do wymiany doświadczeń, promowanie działań informacyjnych w różnych środowiskach  oraz uwrażliwienie społeczeństwa, w tym również środowisk medycznych, na tę  najczęstszą chorobę neurologiczną wieku dziecięcego. |
|  | **POLSKIE STOWARZYSZENIE OSÓB Z NIEWYDOLNOŚCIĄ SERCA** | |  | | --- | | ul. Długa ½,  61-848 Poznań | | <http://nspacjenci.pl/> | [nspacjenci@gmail.com.](mailto:nspacjenci@gmail.com) | Polskie Stowarzyszenie Osób z Niewydolnością Serca jest formalną grupą wsparcia dla chorych na niewydolność serca i ich rodzin, przyjaciół oraz wszystkich tych, którzy takiego wsparcia oczekują lub takim wsparciem chcą być dla innych. Cele Stowarzyszenia to m.in.  zjednoczenie osób z niewydolnością serca, ich rodzin i przyjaciół,  wspomaganie członków stowarzyszenia w rozwiązywaniu problemów życiowych, a także organizowanie działań edukacyjnych dotyczących wiedzy o niewydolności serca oraz współpraca z Ministerstwem Zdrowia, NFZ oraz Polskim Towarzystwem Kardiologicznym w celu wprowadzenia najlepszego modelu opieki nad pacjentami z niewydolnością serca. |
|  | **POLSKIE STOWARZYSZENIE POMOCY CHORYM**  **NA FENYLOKETONURIĘ I CHOROBY RZADKIE**  **ARS VIVENDI** | ul. Projektowana27,  05-090 Raszyn | <https://www.fenyloketonuria.org/> | [arsvivendi@arsvivendi.info.pl](mailto:arsvivendi@arsvivendi.info.pl) | Celem Stowarzyszenia jest wszechstronna pomoc osobom chorym na fenyloketonurię i choroby rzadkie, a także pomoc ich rodzinom oraz działalność pożytku publicznego, mająca na względzie cele społeczne odnoszące się do potrzeb, interesów i zainteresowań szerszego kręgu osób, niż założyciele i członkowie. |
|  | **POLSKIE STOWARZYSZENIE POMOCY CHORYM NA OBRZĘKIEM NACZYNIORUCHOWYM PIĘKNIE PUCHNĘ** | ul. Śniadeckich 10, 31-531 Kraków adres do  korespondencji  ul. Sobieskiego ½, 31-136 Kraków | <https://piekniepuchne.org/> | [info@piekniepuchne.org](mailto:info@piekniepuchne.org) | Polskie Stowarzyszenie Pomocy Chorym z Obrzękiem Naczynioruchowym PIĘKNIE PUCHNĘ jest krajową organizacją pacjencką działającą na rzecz poprawy jakości życia chorych z zdiagnozowanym HAE i zwiększenia społecznej świadomości na temat schorzenia. Celem działalności Stowarzyszenia jest zapewnienie pacjentom stałego i nielimitowanego dostępu do skutecznych i bezpiecznych terapii leczniczych. Pięknie Puchnę nieustająco podejmuje działania dążące do skrócenia czasu prawidłowej diagnozy i nieograniczonej dostępności do nowoczesnych opcji terapeutycznych, co pozwala pacjentom na kontrolowanie objawów choroby i wykorzystania potencjału w edukacji, pracy zawodowej i w życiu rodzinnym. |
|  | **POLSKIE STOWARZYSZENIE POMOCY OSOBOM**  **Z CHOROBĄ ALZHEIMERA** | ul. Emilii Plater 47, 00-118 Warszawa | <https://alzheimer-waw.pl/> | [alzheimerpl@gmail.com](mailto:alzheimerpl@gmail.com) | Cele Stowarzyszenia to organizowanie różnych form pomocy rodzinom i opiekunom chorych, wymiana informacji i kształcenie osób opiekujących się chorym, wpływanie na polityków i decydentów życia społecznego, aby skuteczniej pomagać chorym i ich rodzinom, a także popularyzacja i upowszechnianie wiedzy o chorobie, inspirowanie, organizowanie i prowadzenie badań naukowych oraz współpraca z odpowiednimi ośrodkami w kraju i za granicą. |
|  | **POLSKIE TOWARZYSTWO CHORÓB ATOPOWYCH** | Adres rejestrowy:  ul. Sarnacka 17/70 , 02-972 Warszawa Adres korespondencyjny:  ul. Suwak 4, lok 22, 02-676 Warszawa | <https://www.ptca.pl/> | [info@ptca.pl](mailto:info@ptca.pl) | Polskie Towarzystwo Chorób Atopowych zajmuje się m.in. promowaniem wiedzy w zakresie polepszania komfortu życia osób dotkniętych chorobami atopowymi, alergiami oraz z Przewlekłym Zapaleniem Zatok Przynosowych z Polipami Nosa (w skrócie polipy nosa). oraz ich rodzin. Upowszechnia wiedzę na temat chorób atopowych oraz polipach nosa w społeczeństwie i w środowisku opiekunów dzieci z atopią, uczestniczy w doskonaleniu zawodowym lekarzy, pielęgniarek oraz innych specjalistów - ochrony zdrowia w zakresie chorób atopowych i polipów nosa, a także współpracuje z organami administracji państwowej, samorządami zawodowymi oraz stowarzyszeniami w celu zapewnienia właściwego poziomu wiedzy w dziedzinie atopii w kraju. |
|  | **POLSKIE TOWARZYSTWO STWARDNIENIA ROZSIANEGO** | ul. Nowolipki 2a,  00-160 Warszawa | <https://www.ptsr.org.pl/> | [zarząd@fundacja.org.pl](mailto:zarzÄ…d@fundacja.org.pl) | Misją Towarzystwa jest poprawa jakości życia osób ze stwardnieniem rozsianym oraz zapewnienie dostępu do leczenia i rehabilitacji tak, aby mogli stać się pełnoprawnymi członkami społeczeństwa i prowadzić godne życie. PTSR dąży także do podniesienia świadomości społecznej dotyczącej stwardnienia rozsianego oraz wywarcia wpływu na organy władzy państwowej, walcząc o łatwiejszy i niedyskryminujący dostęp do leków i rehabilitacji. |
|  | **POLSKIE TOWARZYSTWO WALKI Z MUKOWISCYDOZĄ** | |  | | --- | | ul. Prof. Jana Rudnika 3b  34-700 Rabka-Zdrój | | <https://www.ptwm.org.pl/> | [poczta@ptwm.org.pl](mailto:poczta@ptwm.org.pl) | Misją Towarzystwa jest wsparcie chorych na mukowiscydozę i ich rodzin w walce o godne i jak najdłuższe życie, pomoc podopiecznym w zmaganiu się z codziennymi wyzwaniami i problemami wynikającymi z tej ciężkiej, nieuleczalnej choroby genetycznej, a także zapewnienie im opieki na najwyższym światowym poziomie i wszechstronną pomoc, by wiedzieli, że nie są sami w zmaganiach z chorobą, a także ~~i~~ by dać im nadzieję, że mukowiscydoza to nie wyrok. |
|  | **POLSKIE TOWARZYSTWO WSPIERANIA CHORYCH NA IDIOPATYCZNE WŁÓKNIENIE PŁUC- IPF** | ul. Płocka 26, 01-138 Warszawa | <http://ipf.org.pl/> | [biuro@ipf.org.pl](mailto:biuro@ipf.org.pl) | Celem Towarzystwa jest m.in. wszechstronne działanie na rzecz osób chorych na idiopatyczne włóknienie płuc oraz ich rodzin, poprawa jakości życia chorych, a także działanie na rzecz osób niepełnosprawnych chorych na idiopatyczne włóknienie płuc oraz poprawa opieki zdrowotnej nad chorymi w szczególności współdziałanie ze służbą zdrowia w rozbudowie sieci właściwych placówek zdrowotnych. |
|  | **POLSKIE TOWARZYSTWO WSPIERANIA OSÓB Z NIESWOISTYMI ZAPALENIAMI JELITA „J-ELITA”** | ul. Trojdena4,  02-109 Warszawa | <https://j-elita.org.pl/> | [biuro@j-elita.org.pl](mailto:biuro@j-elita.org.pl) | Polskie Towarzystwo Wspierania Osób z Nieswoistymi Zapaleniami Jelita „J-elita” powstało w 2005 roku z inicjatywy rodziców dzieci zmagających się z wrzodziejącym zapaleniem jelita grubego, chorobą Leśniowskiego-Crohna i mikroskopowym zapaleniem jelita oraz dorosłych chorych. Towarzystwo dąży do lepszej refundacji leków i wprowadzenia innowacyjnych terapii biologicznych oraz o szerszy dostęp do leczenia żywieniowego, szybszą diagnostykę i łatwiejszy dostęp do lekarzy specjalistów, a także wydaje Kwartalnik „J-elita”, poradniki, komiksy dla najmłodszych oraz organizuje m.in. obchody Światowego Dnia NZJ. |
|  | **RE MISJA POMORSKIE STOWARZYSZENIE OSÓB**  **Z CHOROBAMI REUMATYCZNYMI** | ul.Grunwaldzka1-3, 81-759 Sopot | <http://www.remisja.pl/> | [kontakt@remisja.pl](mailto:kontakt@remisja.pl) | Stowarzyszenie Re-Misja tworzą chorzy i ich rodziny, lekarze specjaliści, rehabilitanci, psycholodzy i wszyscy, którzy chcą popierać działalność Stowarzyszenia. Celem stowarzyszenia Re-Misja jest wszechstronna działalność, prowadząca do umożliwienia właściwego funkcjonowania w społeczeństwie osób chorych reumatycznie. Stowarzyszenie prowadzi m.in. działalności popularyzatorską oraz informacyjno-uświadamiającą na temat chorób reumatycznych i niepełnosprawności,  organizuje szkolenia, warsztaty i wykłady dla osób chorych reumatycznie, niepełnosprawnych oraz osób ich wspierających. |
|  | **STOWARZYSZANIE HEMATOONKOLOGICZNI** | ul. Radzymińska 185,  03-516 Warszawa | <https://www.facebook.com/Hematoonkologiczni/> | [hematoonkologiczni@gmail.com](mailto:hematoonkologiczni@gmail.com) | Celem Stowarzyszenia jest działanie na rzecz pacjentów chorych na nowotwory krwi i ich integracja. Stowarzyszenie organizuje, wspólnie z innymi fundacjami, cykl warsztatów propagujących wiedzę na temat leczenia nowotworów krwi, propagowania zdrowego stylu życia oraz uświadamia, jak ważne jest mówienie wśród społeczeństwa, że w bardzo wielu przypadkach jedyną szansą dla chorego jest przeszczepienie krwiotwórczych komórek macierzystych. |
|  | **STOWARZYSZANIE RODZIN „OTWARTY UMYSŁ”** | ul. Kraszewskiego 1, 35-016 Rzeszów | <http://otwartyumysl.org/> | [biuro@otwartyumysl.org](mailto:biuro@otwartyumysl.org) | Stowarzyszenie Rodzin " Otwarty Umysł " w Rzeszowie powstało z inicjatywy rodzin osób po przebytych kryzysach psychicznych. Misją Stowarzyszenia jest wspieranie rodzin i niepełnosprawnych w chorobie (schizofrenii), rehabilitowanie społeczne oraz integrowanie ze społecznością lokalną. |
|  | **STOWARZYSZENIE "DLA RODZINY"** | |  | | --- | | ul. Piotrkowska 38  lok 9U  90-265 ŁÓDŹ | | <http://dlarodziny.com/> | [stowarzyszenie@dlarodziny.org.pl](mailto:stowarzyszenie@dlarodziny.org.pl) | Nadrzędnym celem Stowarzyszenia jest wspieranie rodziny jako najważniejszej komórki społecznej, poprzez m.in. stwarzanie warunków do wszechstronnego rozwoju: intelektualnego, społecznego, duchowego, emocjonalnego i fizycznego dziecka i jego rodziny oraz upowszechnianie i umacnianie w społeczeństwie przywiązania do wartości: wolności, prawdy, sprawiedliwości, demokracji, samorządności, równouprawnienia, tolerancji i przyjaźni. |
|  | **STOWARZYSZENIE „OTWÓRZCIE DRZWI”** | ul. Bałuckiego 6,  30-318 Kraków | <https://www.otworzciedrzwi.org/index_.php> | [stotworzciedrzwi@wp.pl](mailto:stotworzciedrzwi@wp.pl) | Stowarzyszenie „Otwórzcie Drzwi” zrzesza osoby po kryzysach psychicznych oraz pracowników i sympatyków psychiatrii środowiskowej w Krakowie. Działalność Stowarzyszenia polega głównie na edukacji szerokich grup społeczeństwa w zakresie chorób psychicznych i zdrowienia, przeciwdziała wykluczeniu społecznemu osób chorujących, głosi, że z choroby psychicznej można wyzdrowieć i pełnić odpowiedzialnie ważne role społeczne. |
|  | **STOWARZYSZENIE 22Q11** | ul. Radosna 49/11, 60-921 Poznań | <https://www.22q11.pl/> | [kontakt@22q11.pl](mailto:kontakt@22q11.pl) | Założycielami Stowarzyszenia są rodzice dzieci z delecją 22q11, którzy po latach zmagania się z brakiem świadomości na temat choroby ich dzieci wśród lekarzy, rehabilitantów i nauczycieli, zaczęli działać, aby zmienić tę sytuację. Stowarzyszenie prowadzi m.in. grupę wsparcia dla rodzin, zmagających się z wyzwaniami przy delecji 22q11, organizuje doroczne zjazdy rodzin, a także przeprowadza wykłady nt. zespołu na różnych konferencjach tematycznych. |
|  | **STOWARZYSZENIE ALZHEIMER POLSKA** | ul. Janowskiego 52/52 ,  02-784 Warszawa | <https://www.alzheimer-polska.pl/> | [Formularz](mailto:edyta.dlugosz@wp.pl) kontaktowy na stronie internetowej Stowarzyszenia | Alzheimer Polska jest reprezentantem polskiego ruchu alzheimerowskiego w kraju i za granicą. Głównymi celami działalności Alzheimer Polska są m.in. tworzenie w Polsce przyjaznego środowiska dla chorych, ich rodzin i opiekunów; popularyzacja wiedzy o chorobie Alzheimera i innych chorobach otępiennych; a także uznanie choroby Alzheimera oraz innych chorób otępiennych za priorytet zdrowia publicznego w Polsce. |
|  | **STOWARZYSZENIE CHORYCH NA MUCOPOLISACHARYDOZĘ (MPS) I CHOROBY RZADKIE** | ul. Radnych 9a,  05-503 Głosków | <https://chorobyrzadkie.pl/> | [biuro@chorobyrzadkie.pl](mailto:biuro@chorobyrzadkie.pl) | Stowarzyszenie od chwili powstania (1990 rok) wspierało i otaczało opieką rodziny wychowujące dzieci chore na: Mukopolisacharydozę, Mannozydozę, Mukolipidozę, Sialidozę, Fukozydozę, Gangliozydozę, chorobę Pompego, chorobę Niemana – Picka, chorobę Krabego, zespół Pollistera – Kiliana oraz inne ultra rzadkie choroby.  Stowarzyszenie współpracuje z innymi organizacjami pacjentów w kraju i zagranicą. Ponadto organizuje coroczne turnusy rehabilitacyjne, w trakcie których odbywają się konferencje naukowo – szkoleniowe. Prelegentami są specjaliści z kraju i zagranicy, którzy udzielają porad rodzicom oraz dzieciom. |
|  | **STOWARZYSZENIE EHLERS-DANLOS POLSKA** | ul. Kupiecka 93/3  65-010 Zielona Góra. | <https://ehlers-danlos.com.pl/> | [info@ehlers-danlos.com.pl](mailto:info@ehlers-danlos.com.pl) | Stowarzyszenie dla osób z Zespołem Ehlersa-Danlosa powstało, by wspierać i jednoczyć chorych, zmagających się z tym schorzeniem. Głównym celem jest szerzenie wiedzy o EDS wśród pacjentów, ich rodzin oraz lekarzy, jak również zbieranie funduszy na badania genetyczne, pozwalające postawić prawidłową diagnozę. |
|  | **STOWARZYSZENIE MANKO** | ul. Słowackiego 46/30,  30-018 Kraków | <http://stowarzyszeniemanko.pl/> | [programoks@manko.pl](mailto:programoks@manko.pl) | Stowarzyszenie nagłaśnia wszelkie problemy i kwestie dotyczące zdrowia czy ekologii oraz rozpowszechnia takie wartości, jak wolność słowa, solidarność, rozwój osobisty, demokracja. Stowarzyszenie dąży do aktywizacji, nie tylko studentów kulturalnej stolicy Polski, ale całego społeczeństwa, w tym również seniorów. MANKO skupia się na promowaniu zdrowia, realizując kampanie, jak: RyzyKochania, Lokal Bez Papierosa, Polska Bez Dymu czy Nie Pal Przy Dziecku. |
|  | **STOWARZYSZENIE MARFAN POLSKA** | ul. Pułkowa 58,  01-969 Warszawa | <https://marfan.org.pl/o-stowarzyszeniu/> | [pomoc@marfan.org.pl](mailto:pomoc@marfan.org.pl) | Misją Stowarzyszenie jest pomoc chorym w ich trudnej drodze walki z chorobą rzadką oraz rozpowszechnianie wiedzy o zespole Marfana wśród lekarzy i pacjentów, którzy są chorzy, ale o tym nie wiedzą. Hasłem przewodnim Stowarzyszenia jest: #TętniakRośnieWciszy oraz #PrzerywamyCiszę. Wskazane zdanie stanowi całe sedno działalności Stowarzyszenia Marfan Polska, które uświadamia, edukuje i zwiększa świadomość zarówno wśród tych zdiagnozowanych, jak i tych niezdiagnozowanych. |
|  | **STOWARZYSZENIE METALOWYCH SERC** | ul. Racławicka 2, 37-700 Przemyśl. | <http://metaloweserca.org/> | [smsprzemysl@wp.pl](mailto:smsprzemysl@wp.pl) | Główne obszary działania Stowarzyszenia to pomoc społeczna, działalność charytatywna, ochrona zdrowia i rehabilitacja. Stowarzyszenie Metalowych Serc w Przemyślu powstało spontanicznie i wyrosło z potrzeby osób chorych, leczonych kardiologicznie. Stowarzyszenie realizuje swoje cele statutowe poprzez: prowadzenie działalności mającej na celu poprawę komfortu życia osób po zabiegach operacyjnych na otwartym sercu, propagowanie zdrowego stylu życia, nawiązywanie kontaktów między pacjentami, a także likwidację samotności w chorobie. |
|  | **STOWARZYSZENIE MĘŻCZYZN Z CHOROBAMI PROSTATY GLADIATOR IM. PROF. TADEUSZA KOSZAROWSKIEGO** | ul. W.K. Roentgena 5,  02-781 Warszawa. adres do korespondencji ul.  Romaszewskiego 4 m 70,  01-892 Warszawa | <http://gladiator-prostata.pl/> | [Stowarzyszenie.gladiator@poczta.](mailto:Stowarzyszenie.gladiator@poczta.fm) [fm](mailto:Stowarzyszenie.gladiator@poczta.fm) | Organizacja została powołana dla popularyzowania wiedzy o chorobach prostaty, nerki, pęcherza moczowego, narządów płciowych i konieczności podstawowych badań profilaktycznych. Podstawowym celem działalności Stowarzyszenia jest konsolidacja pacjentów dotkniętych chorobami nowotworowymi układu moczowo-płciowego oraz upowszechnianie wiedzy medycznej dla wdrażania nawyków wczesnego wykrywania choroby, diagnostyki i profilaktyki leczenia. |
|  | **STOWARZYSZENIE NEUROFIBROMATOZY POLSKA** |  | <http://alba-julia.pl/> | [alba-julia@alba-julia.pl](mailto:alba-julia@alba-julia.pl) | Cele Stowarzyszenia to m.in. integracja środowiska pacjentów, konsolidacja działań w zakresie ochrony zdrowia, terapii i rehabilitacji chorych, szerzenie wiedzy o fakomatozach wśród lekarzy i społeczeństwa, a także  współpraca z lekarzami wszystkich specjalności oraz  podejmowanie wszelkich działań, zmierzających do poprawy dostępności chorych do nowoczesnych terapii i rehabilitacji. |
|  | **STOWARZYSZENIE OSÓB Z NIESWOISTYMI ZAPALENIAMI JELIT ŁÓDŹCY ZAPALEŃCY** | ul. Gombrowicza 24 m 4 ;  93-405 ŁÓDŹ | --- | [zapalency@onet.pl](mailto:zapalency@onet.pl) | Misja Stowarzyszenia jest realizowana m.in. poprzez organizację spotkań edukacyjnych dla pacjentów ich rodzin, spotkań aktywizujących pacjentów, realizację projektów mających na celu poprawę jakości życia osób chorych, a także włączanie się w obchody Światowego Dnia Chorób NZJ na poziomie lokalnym oraz aktywny udział w toczącej się dyskusji nt. NZJ i metod leczenia tych chorób z perspektywy pacjenta. |
|  | **STOWARZYSZENIE OSÓB Z NTM „UROCONTI”** | ul. Erazna Ciołka 13, 01-445 Warszawa, | <http://www.uroconti.pl/> | [zg.@uroconti.pl](mailto:zg.@uroconti.pl) | Stowarzyszenie Osób z NTM UroConti zrzesza osoby z problemem nietrzymania moczu. Stowarzyszenie zostało założone przez grupę aktywnych osób, które chcą pomóc sobie i innym pacjentom borykającym się z tym problemem. Cele Stowarzyszenia to poprawa jakości życia osób z NTM, wsparcie dla osób z problemem nietrzymania moczu i ich rodzin, a także popularyzacja wiedzy na temat metod leczenia nietrzymania moczu oraz wzrost świadomości społecznej na temat NTM. |
|  | **STOWARZYSZENIE PACJENTÓW**  **BARIATRYCZNYCH CHLO** | ul. Dobrowolskiego 21,  30-394 Kraków | <http://chlo.com.pl/> | [grupa@chlo.com.pl](mailto:grupa@chlo.com.pl) | Stowarzyszenie ma na celu wspieranie osób z otyłością olbrzymią w ich walce o zdrowsze i lepsze życie, w tym pacjentów przygotowujących się do zabiegów bariatrycznych, jak również tych, którzy przeszli już operację. Działa w dwunastu ośrodkach bariatrycznych w Polsce, w miastach: Kraków, Warszawa, Łódź, Słupsk, Lubin, Zabrze, Olsztyn, Łęczna, Ciechanów, Bydgoszcz. Stowarzyszenie w imieniu pacjentów prowadzi również działalność w zakresie poprawy organizacji opieki zdrowotnej nad osobami otyłymi, w tym zwiększenia dostępu do procedur bariatrycznych. |
|  | **STOWARZYSZENIE PRZYJACIÓŁ**  **CHORYCH NA CELIAKIĘ „PRZEKREŚLONY KŁOS”** | Skrytka Pocztowa 76,  85-950 Bydgoszcz | <http://www.dietabezglutenowa.org.pl/> | [dietetyk@dietabezglutenowa.pl](mailto:dietetyk@dietabezglutenowa.pl) | Organizacja wspiera chorych na celiakię oraz inne schorzenia wymagające stosowania diety bezglutenowej. Głównym celem Stowarzyszenia jest edukacja chorych na celiakię (i rodziców dzieci chorych na celiakię) oraz integracja środowiska chorych, a także podejmowanie inicjatyw zmierzających do poprawy sytuacji wszystkich chorych na celiakię. |
|  | **STOWARZYSZENIE RETINA AMD POLSKA** | ul. Wązowa25/36  00-216 Warszawa | <https://retinaamd.org.pl/> | [retinaamd@retinaamd.org.pl](mailto:retinaamd@retinaamd.org.pl) | Cele Stowarzyszenia to m.in. gromadzenie i upowszechnianie wiedzę na temat chorób siatkówki – etiologii, przebiegu, możliwości leczenia i rehabilitacji, a także informowanie opinii publicznej o problemach osób tracących wzrok z powodu schorzeń siatkówki oraz edukacja społeczeństwa i instytucji w celu wykształcenia odpowiednich postaw wobec osób chorych. |
|  | **STOWARZYSZENIE SŁYSZEĆ BEZ GRANIC** | ul. Młyńska 23/1, 89-600 Chojnice | <https://slyszecbezgranic.pl/> | [slyszecbezgranic@slyszecbezgrani](mailto:slyszecbezgranic@slyszecbezgranic.pl) [c.pl](mailto:slyszecbezgranic@slyszecbezgranic.pl) | Stowarzyszenie skupia osoby z implantami słuchowymi i ich rodziny. Organizacja ma znaczący wpływ na procesy legislacyjne dotyczące poprawy jakości życia osób z implantami słuchowymi. Ponadto Stowarzyszenie współpracuje ze środowiskami związanymi z osobami z wadą słuchu, a także popularyzuje wiedzę na temat leczenia, rehabilitacji i funkcjonowania osób zaimplantowanych. |
|  | **UNIA STOWARZYSZEŃ CHORYCH NA ŁUSZCZYCĘ I ŁZS** | Ul. Otrębuska 5 , 01-475 Warszawa | <https://pl-pl.facebook.com/UniaStowarzyszen/> | [unia.stowarzyszen@gmail.com](mailto:unia.stowarzyszen@gmail.com) | Unia integruje i reprezentuje działania stowarzyszeń osób dotkniętych łuszczycą i łuszczycowym zapaleniem stawów zarówno wobec decydentów w Polsce, jak i w Europie. Ponadto współpracuje w celu wprowadzenia europejskich standardów leczenia łuszczycy z~~,~~ mającymi ogromne doświadczenie i wiedzę w tym zakresie, światowymi i europejskimi organizacjami zrzeszającymi pacjentów. Podejmuje także dialog społeczny mający na celu edukowanie pacjentów i zmianę postaw społecznych wynikających z braku świadomości czym jest łuszczyca i łuszczycowe zapalenie stawów. Walczy ze stereotypami i mitami, jakie narosły przez lata na temat tej choroby, a przez co osoby dotknięte łuszczycą są stygmatyzowane i izolowane. |
|  | **ZESPÓŁ REGIONALNY KOALICJI NA RZECZ ZDROWIA PSYCHICZNEGO**  **(STOWARZYSZENIE PROWADZĄCE WARSZAWSKI DOM POD FONTANNĄ)** | ul. Nowolipki 6 A, 00-153 Warszawa | <https://www.wdpf.org.pl/> | [biuro@wdpf.org.pl](mailto:biuro@wdpf.org.pl) | Stowarzyszenie realizuje międzynarodowy model Domu-Klubu. Warszawski Dom pod Fontanną to dzienna placówka samopomocowa osób doświadczających problemów zdrowia psychicznego. Celem organizacji jest takie wzmacnianie własnej podmiotowości i autonomii (ang. empowerment), by móc podejmować jak najlepsze decyzje, włączać się w rozmaite przedsięwzięcia, pełnić różnorodne role społeczne i zawodowe. Dom-Klub to  naturalna przestrzeń z realnymi ludzkimi dążeniami i problemami. Umożliwia ona i zachęca do brania na siebie współodpowiedzialności za różne działania. Członkowie i pracownicy współzarządzają Domem i razem wykonują zadania. |
|  | **STOWARZYSZENIE POMOCY CHORYM NA NOWOTWORY KRWI** | ul. Peowiaków 1  22-400 Zamość | <https://www.spchn.lbl.pl/> | [spchn@o2.pl](mailto:spchn@o2.pl) | Celem Stowarzyszenia jest niesienie pomocy, szczególnie medycznej, osobom chorym na nowotwory krwi – układu limfatycznego oraz osobom chorym na inne nieonkologiczne. Stowarzyszenie wspiera osoby chore poprzez zakup aparatury diagnostycznej, koniecznej dla rozpoznania choroby oraz sprzętu medycznego do leczenia chorych, pomaga chorym zakwalifikowanym do operacji przeszczepu szpiku w kraju i w uzasadnionych przypadkach za granicą. Pomaga w zakresie zaopatrzenia w leki niezbędne w celu przeprowadzenia innowacyjnego leczenia. Stowarzyszenie wspomaga chorych i ich rodziny w Ośrodku Informacji, działa na rzecz propagowania dawstwa szpiku, a także pomaga w podnoszeniu kwalifikacji zawodowych personelu medycznego zaangażowanego w leczenie chorych. Służy wsparciem i pomocą osobom starszym i niepełnosprawnym. Z uwagi, że miejscem działania organizacji jest miasto Zamość i okolice Stowarzyszenie stara się o poprawę warunków hospitalizacji chorych na Oddziale Hematologicznym Zamojskiego Szpitala Niepublicznego Sp. Z o.o. lub oddziale kontynuującym jego działalność |
|  | **FUNDACJA STWARDNIENIE ROZSIANE. INFO** | ul. Wejherowska 23,  81-051 Gdynia  791111301 | <http://www.stwardnienierozsiane.info/category/fundacja/> | [fundacja@stwardnienierozsiane.info](mailto:fundacja@stwardnienierozsiane.info) | Fundacja Stwardnienie Rozsiane.info zajmuje się działaniami na rzecz pacjentów chorujących na stwardnienie rozsiane (SM). Szczególne działania to poszerzanie wiedzy i zwiększanie świadomości na temat choroby, przede wszystkim u pacjentów i ich bliskich. Na co dzień organizacja stara się pomagać osobom chorującym na stwardnienie rozsiane i ich bliskim odpowiadając na pytania telefonicznie oraz przez e-mail. Szerzenie wiedzy nt. SM wśród pacjentów, ale i świadomości społecznej nt. tej choroby poprzez akcje informacyjne, prelekcje w szkołach. W bieżącym roku rozpoczęto także działania mające na celu poprawę jakości życia osób z niepełnosprawnościami: w drugiej połowie 2021 r. realizowany będzie w aglomeracji trójmiejskiej pilotażowy projekt wspierający funkcjonowanie osób z niewidocznymi niepełnosprawnościami w miejscach publicznych. |
|  | **FUNDACJA „DR CLOWN”** | ul. Jagiellońska 58/128 a  03-468 Warszawa | <https://www.drclown.pl/> | [infor@drclown.pl](mailto:infor@drclown.pl) | Od 20 lat misją Fundacji jest wspieranie procesu leczenia i zabiegów medycznych poprzez różne działania określone jako „*terapia śmiechem”.* Wolontariusze Fundacji – doktorzy clowni , podczas wizyt w szpitalu przebrani są w fantazyjne, różnobarwne stroje i aby odwrócić uwagę chorych od codziennej rzeczywistości, wykorzystują interaktywne zabawy, animacje ale także wspierające rozmowy. W wyniku tych spotkań zostaje wzmocniona motywacja do walki z chorobą oraz zminimalizowane napięcie i stres spowodowane trudną sytuacją chorego. Aktualnie ponad 600 przeszkolonych wolontariuszy odwiedza regularnie z *terapią śmiechu* ponad 60 tyś podopiecznych przebywających w szpitalach i różnego rodzaju placówkach w ponad 100 miastach w całej Polsce . |
|  | **FUNDACJA O! RANY** | ul. Szarych Szeregów 14/59  85-829 Bydgoszcz | [www.orany.eu](http://www.orany.eu) | [fundacja@orany.eu](mailto:fundacja@orany.eu) | Głównym celem działalności organizacji jest niesienie pomocy przez wszechstronną opiekę nad pacjentami cierpiącymi z powodu chorób lub zdarzeń mogących skutkować powstawaniem niegojących lub trudno gojących się ran, profilaktykę powstawania ran oraz szerzenie wiedzy na temat ich leczenia. Poza tym organizacja reprezentuje interesy osób cierpiących wskutek niegojących się ran. Prowadzi działania edukacyjne skierowane do pielęgniarek, opiekunów medycznych, lekarzy, podologów farmaceutów oraz fizjoterapeutów. Działania edukacyjne organizacja kieruje również do społeczeństwa Polegają one na podnoszeniu świadomości społecznej w kwestii zagrożeń dotyczących bagatelizowania ran, szczególnie u osób starszych i chorych na choroby przewlekłe oraz profilaktyki powstawania ran. |
|  | **FUNDACJA „RODZINA FRA X”** | Ul. Kolejowa 52/4  56-13 Międzybórz | [www.rodzinafrax.pl](http://www.rodzinafrax.pl) | [frax@onet.eu](mailto:frax@onet.eu) | Celem działania Fundacji jest wszechstronna działalność i pomoc osobom z zespołem łamliwego chromosomu X, niepełnosprawnością intelektualną i spektrum autyzmu oraz ich rodzinom i opiekunom oraz specjalistom i osobom zajmującym się bądź zainteresowanym tym zagadnieniem, w szczególności: zdobywanie nowych informacji o metodach leczenia, terapii, rehabilitacji i edukacji wpływających na rozwój i funkcjonowanie w życiu codziennym i społecznym tych osób. Popularyzowanie problemów wynikających z choroby poprzez stronę internetową, broszury, publikacje, seminaria, konferencje i szkolenia, organizowanie i prowadzenie różnych form lecznictwa, edukacji, rehabilitacji, terapii, opieki i pracy na rzecz tych osób oraz ich rodzin. Utworzenie ośrodka pomocy z doradztwem, terapią, rehabilitacją wraz z miejscami mieszkalnymi dla wszystkich członków tych rodzin, integracja środowiska w szerokim tego słowa znaczeniu, mając na uwadze dążenie do integracji rodzin i ich dzieci po przez wspólne wyjazdy na turnusy rehabilitacyjne, kolonie, wycieczki, obozy, spotkania i inne formy wypoczynku i terapii oraz włączanie tych osób we wszelkie formy życia społecznego. Zwalczanie bezradności w trudnej sytuacji życiowej, dzielenie się doświadczeniem w pokonywaniu wspólnych problemów i trudności oraz budowanie nadziei i poczucia wartości i zrozumienia, szukanie wspólnymi siłami rozwiązań w tym sprawowania wsparcia i opieki. Podejmowanie wszelkich działań w kierunku zapobiegania dyskryminacji i wykluczenia społecznego. |
|  | **FUNDACJA PLATYNOWA DRUŻYNA** | Ul. Jeziorna 24  77-141 Borzytuchom  577810327 | <https://platynowadruzyna.pl/fundacja/> | [platynowadruzyna@gmail.com](mailto:platynowadruzyna@gmail.com) | Celem działalności Fundacji jest ochrona i promocja zdrowia, ze szczególnym uwzględnieniem dziedziny neurologii. Edukacja na rzecz wszechstronnego rozwoju psychofizycznego i społecznego oraz podnoszenie świadomości społeczeństwa i zarządzanie wiedzą nt. chorób rzadkich, ze szczególnym uwzględnieniem Zespołu Battena. Fundacja prowadzi aktywność naukowo-badawcza w obszarze ekonomii i zarządzania systemem ochrony zdrowia i zabezpieczenia społecznego w odniesieniu do chorób rzadkich. Ważnym elementem działalności Fundacji jest aktywność naukowo-badawcza i dydaktyczna na rzecz rozwoju kompetencji kluczowych w rozumieniu zaleceń Parlamentu Europejskiego i Rady. Fundacja działa na rzecz osób niepełnosprawnych, zwłaszcza dzieci i młodzieży. Prowadzi również działalność charytatywną i promocyjną angażując w to wolontariat. |
|  | **STOWARZYSZENIE WALKI Z RAKIEM PŁUCA ODDZIAŁ SZCZECIN** | Al. Jana Pawła II 42 , 70-415 Szczecin | [https://www.rakpluca.szczecin.pl/#](https://www.rakpluca.szczecin.pl/) | [szczecin@rakpluca.org.pl](mailto:szczecin@rakpluca.org.pl) | Misją Stowarzyszenia Walki z Rakiem Płuca Odział Szczecin jest przede wszystkim poprawa sytuacji pacjentów chorych na raka płuca. Stowarzyszenie chce również zwrócić uwagę społeczeństwa na zagrożenia wpływające na zwiększoną zachorowalność na nowotwór płuca w Polsce oraz zjednoczyć pacjentów, opiekunów, specjalistów w dziedzinie ochrony zdrowia, polityków i przedstawicieli środków masowego przekazu w walce przeciwko tej chorobie. Stowarzyszenie Walki z Rakiem Płuca udziela praktycznego i emocjonalnego wsparcia pacjentom i ich bliskim poprzez przekazanie niezbędnych informacji na temat raka płuca, profilaktyki i dostępnych możliwości terapeutycznych. Stowarzyszenie realizuje swoje cele poprzez pogłębianie społecznego zainteresowania rakiem płuca, zwiększanie świadomości społecznej w zakresie objawów i profilaktyki choroby, promowanie profilaktyki raka płuca, w tym rezygnacji z palenia tytoniu, poszerzanie wiedzy chorych na temat odpowiednich terapii i właściwego dla nich stylu życia, prowadzenie działań mających na celu zwiększenie dostępu do terapii, rozbudowę stowarzyszenia, promocję grup wsparcia pacjentów, edukację lekarzy na temat potrzeb pacjentów. |
|  | **FUNDACJA KOALICJA DLA WCZEŚNIAKA** | ul. Turkusowa 38,  05-077 Warszawa | <https://www.koalicjadlawczesniaka.pl/> | [elzbieta.brzozowska@koalicjadlawczesniaka.pl](mailto:elzbieta.brzozowska@koalicjadlawczesniaka.pl) | Celem Fundacji jest Upowszechnianie wiedzy na temat zdrowia (w szczególności na temat porodów przedwczesnych, wcześniactwa, zdrowia noworodków i wcześniaków, zdrowia kobiet w ciąży). Edukacja na temat profilaktyki zdrowotnej dotyczącej ciąży (zapobieganie porodom przedwczesnym), zdrowia noworodków i wcześniaków, możliwości wspierania rozwoju noworodków i wcześniaków, rehabilitacji, wsparcia rodziców i bliskich oraz wsparcie psychologiczne i promocja zdrowia psychicznego rodziców. Prowadzenie szkoleń, warsztatów i innych działań dotyczących zdrowia noworodków i wcześniaków, a także zdrowia publicznego, innowacji, profilaktyki zdrowotnej, kultury, sztuki, stylu życia, komunikacji, edukacji i psychologii. Zbieranie i upowszechnianie danych na temat stanu opieki nad pacjentami, Inicjacja, organizacja i promocja wydarzeń kulturalnych, Promocja wiedzy o świecie i społeczeństwie. Fundacja prowadzi działalność edukacyjną skierowaną zarówno do dzieci, jak też i do osób dorosłych. |
|  | **HOSPICJUM POMORZE DZIECIOM** | ul. Ugory9,  80-663 Gdańsk | <https://pomorzedzieciom.pl/> | [hospicjum@pomorzedzieciom.pl](mailto:hospicjum@pomorzedzieciom.pl) | Fundacja prowadzi domowe hospicjum dla dzieci i młodzieży. Świadczy opiekę paliatywną nad dziećmi młodzieżą i młodymi dorosłymi we schorzeniami ograniczającymi życie w terminalnej fazie choroby zagrażającej życiu Opieką obejmują także rodziny pacjentów. Celem Fundacji jest także wspieranie i świadczenie perinatalnej opieki paliatywnej Hospicjum Perinatalnego,,Tulipani”, która polega na pomocy medycznej , psychologicznej i duchowej udzielanej parom, które dowiadują się o letalnej wadzie płodu , przez okres trwania ciąży , w okresie okołoporodowym, jak też w czasie trwania żałoby.(działa na terenie woj. pomorskiego). Fundacja wspiera i świadczy pomoc psychologiczną dla osób w żałobie, które znalazły się w kryzysie życiowym w związku ze śmiercią osoby bliskiej, diagnozą śmiertelnej choroby własnej lub osoby bliskiej. Poza tym celami Fundacji są także wspieranie i świadczenie działalności rehabilitacyjnej, terapeutycznej i edukacyjnej mną rzecz niepełnosprawnych dzieci, młodzieży i młodych dorosłych . wspieranie działań mających na celu przeciwdziałanie wykluczeniu społecznemu osobom nieuleczalnie chorym i ich rodzinom. Prowadzi działania informacyjne i edukacyjne w zakresie opieki hospicyjnej, strat i żałoby. |
|  | **FUNDACJA LABORATORIUM MARZEŃ** | Oś. Przyjaźń 24,  61-686 Poznań | <https://laboratoriummarzen.pl/> | [biuro@laboratoriummarzen.pl](mailto:biuro@laboratoriummarzen.pl) | Fundacja za swój cel obrała objęcie opieką rodziny z najmniejszymi i najbardziej potrzebującymi dziećmi-wcześniakami. Fundacja pomaga dzieciom, tworzy przestrzeń i projektuje działania dla wsparcia rozwoju oraz zdrowia dzieci ze szczególnymi potrzebami są to wcześniaki dzieci z przewlekłymi chorobami, z wadami genetycznymi, dzieci z wyjątkowymi schorzeniami, wadami, chorobami metabolicznymi, dzieci z ADHD, dysleksją, dysgrafią, dzieci ze spektrum autyzmu, dzieci wymagające szczególnej opieki, troski i wsparcia. Fundacja wspiera też rodziców w momencie opuszczenia szpitala w zakresie opieki i pielęgnacji dziecka, merytorycznie poprzez opiekę specjalistów lub udostępnienie sprawdzonych adresów, specjalistów oraz informacji na temat najnowszych form wsparcia i pomocy. Buduje sieć wsparcia profesjonalnego i pozaprofesjonalnego dla rodziców, tworzy grupę wsparcia dla rodziców oraz poszukuje wraz z rodzicami najlepszych terapii, metod leczenia, terapii w fazie badań klinicznych.  W społeczeństwie buduje świadomość dotyczącą dzieci z wyzwaniami rozwojowymi, ich rodzin i potrzeb, walczy ze stereotypami na temat osób niepełnosprawnych, tworzy ofertę edukacyjną dedykowaną dzieciom ze szczególnymi potrzebami rozwojowymi, upowszechnia wiedzę na temat opieki nad dziećmi niepełnosprawnymi w środowiskach lokalnych, organizuje wydarzenia kulturalne na rzecz integracji środowiska rodzin dzieci ze szczególnymi potrzebami rozwojowymi oraz na rzecz budowania ich integracji z otoczeniem, umożliwiając osobom niepełnosprawnym „wyjście z cienia”. Wspiera też profesjonalistów poprzez upowszechnianie wiedzy na temat opieki nad dzieckiem ze specjalnymi potrzebami w zawodach opiekuńczych, badania naukowe nad poszerzeniem spektrum pomocy i pracy z dziećmi z wyzwaniami rozwojowymi, wspiera oddziały neonatologicznych i noworodkowych w kompleksowym informowaniu rodziców o dostępnych środkach pomocy rodzinie. |
|  | **FUNDACJA PRZED CZASEM** | ul. Nowy Świat 23A, 20-418 Lublin | <http://www.przedczasem.org/> | [kontakt@przedczasem.org](mailto:kontakt@przedczasem.org) | Dzielność Fundacji skoncentrowana jest na wsparciu wcześniaków oraz ich rodziców głównie na terenie Lubelszczyzny. Misją Fundacji jest być blisko rodziców, którzy znaleźli się w nowej niespodziewanej sytuacji życiowej, jaką jest poród przedwczesny. Nasze działania skoncentrowane są na akcji edukacyjnej uświadamiającej zagadnienia związane z tematyką wcześniactwa. |
|  | **STOWARZYSZENIE ,,ZA WCZEŚNIE”** | ul. Chabrowa 16A/25  44-210 Rybnik | <https://zawczesnie.com.pl/> | [kontakt@zaczesnie.com.pl](mailto:kontakt@zaczesnie.com.pl) | Stowarzyszenie prowadzi działalność w zakresie edukacji dotyczącej opieki nad wcześniakami. Niesie pomoc terapeutyczną oraz rzeczową. Wymienia doświadczenia ze specjalistami organizacjami i instytucjami w celu poprawy opieki nad wcześniakami. Upowszechnianie działań na rzec wcześniaków w tym wskazywanie tego problemu opinii publicznej. Wspiera kobiety w ciąży i opieki nad noworodkiem oraz udziela wsparcia psychologicznego i nie tylko po niepowodzeniach ciążowych, stracie dziecka czy poronieniu. |
|  | **Fundacja „Przemijanie”** | Ul. Katowicka 39C/9  45-061 Opole | <https://www.przemijanie.pl/> | [biuro@przemijanie.pl](mailto:biuro@przemijanie.pl) | Fundacja „Przemijanie” aktywnie pomaga seniorom zamieszkującym województwo opolskie. Misją Fundacji jest niesienie pomocy osobom starszym, niesamodzielnym, niepełnosprawnym i nieuleczalnie chorym w ich domach. Niosą ulgę w cierpieniu swoim podopiecznym i pomagamy ich rodzinom w opiece nad bliskimi. W naszej działalności przyświeca nam motto: „Z szacunku dla życia”, ponieważ wierzymy, że życie jest bezcennym darem i niezależnie od stanu zdrowia można zachować godność i uniknąć niepotrzebnego cierpienia. Współpracując z rodzinami opiekującymi się swoimi bliskimi Fundacja widzi ich samotność, frustrację i często bezsilność wobec wadliwie skonstruowanego systemu zdrowotnego, który często nie jest w stanie udzielić pomocy tym, którzy jej naprawdę potrzebują, dlatego nasza Fundacja swoją działalnością pragnie uzupełnić wszystkie brakujące luki systemowe. Fundacja prowadzi działalność edukacyjną, szkoląc profesjonalnych opiekunów osób starszych, prowadzi zajęcia dokształcające dla osób, które w obliczu choroby czy niepełnosprawności swoich bliskich czują, że same sobie nie poradzą. |
|  | **Polskie Towarzystwo Stomijne POL-ILKO** | ul. Przybyszewskiego 49  60-355 Poznań | <http://www.polilko.pl/> | [polilko@polilko.pl](mailto:polilko@polilko.pl) | Polskie Towarzystwo Stomijne POL-ILKO posiada 20 oddziałów regionalnych i kilka klubów w całej Polsce. Organizacja jest stowarzyszona w Europejskim (EOA) oraz Światowym Stowarzyszeniu Stomijnym (IOA).Celami statutowymi Towarzystwa są:ochrona i promocja zdrowia w zakresie przypadków nowotworów układu pokarmowego, a w szczególności sposobów ich leczenia poprzez wyłonienie stomii (przetoki jelitowej), działanie na rzecz osób niepełnosprawnych posiadających stomię oraz promocja i organizacja wolontariatu do wzajemnego niesienia pomocy i wsparcia na rzecz osób ze stomią. Organizacja podejmuje działania zmierzających do osiągnięcia pełni aktywności życiowej osób, którym wytworzono operacyjnie czasową lub stałą stomię, a w szczególności kolostomię, ileostomię, urostomię lub inną przetokę wymagającą stałego zaopatrzenia w sprzęt stomijny. Niesie pomoc w szybkim powrocie do normalności osób posiadających stomię i udzielanie wsparcia psychicznego osobom nowo operowanym i ich rodzinom. Budzi i pogłębia wrażliwość społeczną różnych środowisk na problemy osób posiadających stomię i propagowanie idei niesienia pomocy tym osobom. |
|  | **Fundacja Gwiazda Nadziei** | Ul. Henryka Dąbrowskiego 22  40-032 Katowice | <https://www.gwiazdanadziei.pl/> | [fundacja@gwiazdanadziei.pl](mailto:fundacja@gwiazdanadziei.pl) | Fundacja realizuje swoje cele między innymi poprzez organizowanie programów diagnostycznych i terapeutycznych osób z chorobami wątroby z zachowaniem  obowiązujących przepisów, wspieranie finansowe i rzeczowe placówek oraz instytucji prowadzących działalność zbieżną z celami Fundacji, zbieranie i przekazywanie środków finansowych lub rzeczowych na leczenie i rehabilitację indywidualnych chorych / niepełnosprawnych. Organizuje i finansuje zakup sprzętu, urządzeń oraz materiałów służących do realizacji celów Fundacji i nieodpłatne przekazywanie ich lub udostępnianie placówkom lub instytucjom, których działalność polega na zadaniach, o których mowa w punkcie.  Organizuje i finansuje badania przesiewowe chorób wątroby. Szkoli oraz współpracuje z instytucjami państwowymi i samorządowymi, zakładami opieki zdrowotnej. Upowszechnia informację o chorobach ich zapobieganiu i zdrowym stylu życia. Udziela wsparcia psychologicznego chorym oraz ich rodzinom. |
|  | **JEDNYM TCHEM! Stowarzyszenie Pacjentów na Rzecz Wentylacji Domowej** | ul. Jana Sobieskiego 27  32-050 Skawina  woj. małopolskie | <https://jednymtchem.pl/dolacz-do-stowarzyszenia-jednym-tchem/> | [izabela.michalak@procontent.pl](mailto:izabela.michalak@procontent.pl) | Wentylacja mechaniczna zastępuje lub wspomaga nasz oddech Misją Stowarzyszenia JEDNYM TCHEM! jest niesienie pomocy i wsparcia wszystkim pacjentom, którzy korzystają z wentylacji. Organizacja buduje świadomość społeczeństwa na temat wentylacji oddechowej oraz upowszechnia wiedzę i informację w zakresie leczenia przewlekłych chorób dróg oddechowych. Celem stowarzyszenia jest wspieranie działań mających na celu poprawę sytuacji pacjentów korzystających z wentylacji domowej oraz zwrócenie uwagi decydentów na sytuację pacjentów korzystających z wentylacji domowej. Organizacja stara się wypracować, uregulowania i wspieraniu rozwiązań systemowych mających na celu dobro pacjentów, w tym racjonalne wykorzystywanie funduszy i składek przeznaczonych na ochronę zdrowia. |
|  | **Fundacja Serce Anielki** | ul. Kamionkowska 7 /15,  03-805 Warszawa | <https://fundacjaserceanielki.org/> | [serceanielki@gmail.com](mailto:serceanielki@gmail.com) | Fundacja działa na rzecz medycyny transplantacyjnej ze szczególnym uwzględnieniem pediatrii. Zwraca uwagę na działania na rzecz profilaktyki zdrowotnej, edukacji w zakresie praw pacjenta. Informuje, wspiera. I edukuje rodziców małoletnich pacjentów w zakresie transplantologii. |
|  | **Fundacja Pokonać Endometriozę** | ul. Bieniewicka 26, 01-632 Warszawa | <https://pokonacendometrioze.pl/> | [kontakt@pokonajendometrioze.pl](mailto:kontakt@pokonajendometrioze.pl) | Fundacja niesie pomocy kobietom chorym na endometriozę, ich rodzinom. Współdziała z władzami samorządowymi i rządowymi mającymi na celu promocję profilaktyki zdrowotnej. Podejmuje współpracę z ośrodkami prywatnymi i publicznymi zapewniającymi dostęp do nowoczesnych programów leczenia endometriozy, popularyzuje świadomość o chorobie i realizacje wszelkich inicjatyw edukacyjnych, społecznych oraz badań naukowych nad przyczynami występowania i skutecznego leczenia endometriozy. |
|  | **Stowarzyszenie na Rzecz Walki z Chorobami Nowotworowymi SANITAS** | ul. Jana Pawła II 59, 38-500 Sanok | <http://sanitas.sanok.pl/> | [sanitas@onet.eu](mailto:sanitas@onet.eu) | Ogólnopolska Organizacja, której główną ideą jest edukacja szeroko pojętej profilaktyki nowotworowej oraz udziela­nie wsparcia dla osób będących w trakcie lub po chorobie nowotworowej oraz ich rodzinom. |
|  | **Fundacja Rodzić po Ludzku** | ul. Nowolipie 13/15  00-150 Warszawa | <https://rodzicpoludzku.pl/> | [fundacja@rodzicpoludzku.pl](mailto:fundacja@rodzicpoludzku.pl) | Fundacja działa, aby każda kobieta mogła urodzić dziecka w godnych warunkach, otoczona szacunkiem i opieką. Od lat realizuje działania strażnicze, rzecznicze, interwencyjne i edukacyjne skierowane do decydentów, personelu medycznego oraz kobiet w okresie ciąży i matek małych dzieci. Prowadzi stały monitoring opieki okołoporodowej w Polsce, ujawnia naruszenia prawa, wnosi głos kobiet do przestrzeni publicznej i zabiega o dostosowanie prawa do ich potrzeb. Prowadzi portal [www.gdzierodzic.info](http://www.gdzierodzic.info) - narzędzie monitorujące szpitale , pomagające znaleźć miejsce do porodu , dostarczające kobietom wiedzy i wsparcia. |
|  | **Fundacja Najdroższa Blizna** | ul. Aleksandrowska 1/F  95-100 Zgierz | <https://najdrozszablizna.com/> |  | Celem działania Fundacji jest działalność na rzecz dzieci z wadami serca i ich rodzin oraz rodziców spodziewających się dziecka z wadą serca ze względu na ich szczególną sytuację życiową.​  W szczególności działalność ta skupia się na:  1) wspieraniu potrzeb rodziców spodziewających się dziecka z wadą serca, rodzin, w których funkcjonuje dziecko z wadą serca oraz potrzeb samych dzieci z wadami serca w zakresie leczenia, opieki, rehabilitacji i rozwoju,  2) działaniu na rzecz poprawy standardu życia oraz opieki domowej i szpitalnej dzieci z wadami serca od momentu poczęcia po dorosłość poprzez współpracę z rodzicami i opiekunami, a także placówkami medycznymi i podmiotami wspierającymi leczenie i rozwój dzieci z wadami serca. |
|  | **Stowarzyszenie Pacjentów z Niewydolnością Układu Pokarmowego „Apetyt na Życie „** | Ale. Ignacego Daszyńskiego 22, 31-534 Kraków | <https://apetytnazycie.org/> | [info@apetytnazycie.org](mailto:info@apetytnazycie.org)  . | Stowarzyszenie Pacjentów z Niewydolnością Układu Pokarmowego „Apetyt na Życie” jest  ogólnopolską organizacją skupiającą Pacjentów z chorobami układu pokarmowego ze szczególnym uwzględnieniem osób z niewydolnością przewodu pokarmowego oraz chorych na nieswoiste zapalenie jelita. Naszą misją jest pomoc dzieciom i osobom dorosłym, z niewydolnością przewodu pokarmowego, przebywającym na terapii żywieniowej oraz chorym z nieswoistymi zapaleniami jelit. Dbamy o podniesienie jakości ich życia i leczenia, ale także prowadzimy działalność badawcza i informacyjno-edukacyjna w tym zakresie wśród chorych, jak i całego społeczeństwa. |
|  | **Fundacja Onkologika** | Pl. Hirszfelda12,53-413 WROCŁAW | <https://onkologika.org/> | [onkologika@onkologika.org](mailto:onkologika@onkologika.org) | Celem Fundacji jest działalność w zakresie promocji zdrowia ogółu społeczeństwa w tym wskazywanie na potrzebę profilaktyki, integracji i reintegracji zawodowej i społecznej osób zagrożonych wykluczeniem społecznym oraz przeciwdziałanie uzależnieniom i patologiom społecznym. |
|  | **Ogólnopolskie Stowarzyszenie Osób Dializowanych Moje Nrki** | ul. Wilczy Stok 12;  30-237 KRAKÓW | <https://osod.info/> | [osod@osod.info](mailto:osod@osod.info) | Ogólnopolskie Stowarzyszenie Osób Dializowanych skupia pacjentów leczonych nerkozastępczo się w ośrodkach dializ na terenie Polski w szczególności osoby dializujące się, z przewlekłą niewydolnością nerek, po przeszczepieniu nerek, osoby w predializie.  Celem Stowarzyszenia jest przekazywanie informacji dla pacjentów i ich rodzin, ochrona praw pacjentów, informacja na temat bezpiecznej diety dla pacjentów dializowanych, udzielanie pomoc w problemach medycznych. Poza tym Stowarzyszenie współpracuje z organizacjami działającymi na rzecz osób niepełnosprawnych, niesie pomoc w zakupie tańszych, niezbędnych dla pacjentów leków. Poza tym integruje ze środowiskami dializowanych w kraju i za granicą, występuje w imieniu osób dializowanych do Ministerstwa Zdrowia i władz Polski na rzecz profilaktyki chorób nerek, dba o zapewnienie standardów europejskich chorym dializowanym w Polsce. |
|  | **Fundacja MatkoweLove** | ul. Marysińska 99/4;  91-850 ŁÓDŹ | <https://www.matkowelove.com/> | [fundacjamatkowelove@gmail.com](mailto:fundacjamatkowelove@gmail.com) | Fundacja wspiera wcześniaków oraz ich rodziców, którzy znaleźli się w nowej niespodziewanej sytuacji życiowej, jaką jest poród przedwczesny. Nasze działania skoncentrowane są na akcji edukacyjnej uświadamiającej zagadnienia związane z tematyką wcześniactwa. |
|  | **Fundacja Nie Widać Po Mnie** | ul. Ku Rzecze 9 lok 60, 03-194 Warszawa | <https://niewidacpomnie.org/> | [kontakt@niewidacpomnie.org](mailto:kontakt@niewidacpomnie.org) | Celem Fundacji jest budowanie świadomości z zakresu zdrowia publicznego z nastawieniem na zdrowie psychiczne i zaburzenia psychospołeczne wśród Polaków, a także wspieranie rodziców, placówek oświatowych i ochrony zdrowia i budowanie świadomości z zakresu profilaktyki zdrowia psychicznego dzieci i młodzieży i edukacja w zakresie szybkiego reagowania na pojawiające się trudności i kryzysy.  Fundacja obejmuje także swoim wsparciem personel medyczny, organizujemy szkolenia z zakresu wsparcia psychologicznego, wypalenia zawodowego, mobbingu i komunikacji z pacjentem wśród personelu medycznego, który szczególnie teraz zgłasza wypalenie zawodowe i problemy ze zdrowiem psychicznym. |
|  | **Fundacja NeroPozytywni** | Ul. Górczewska 228/131, 01-460 Warszawa | <https://neuropozytywni.pl/> | <https://neuropozytywni.pl/kontakt-neuropozytywni> | Misją Fundacji, jest wspieranie osób z szeroko rozumianymi chorobami mózgu (stwardnienie rozsiane, porażenie mózgowe, epilepsja, depresja, schizofrenia, choroba Parkinsona, choroba Alzheimera, migrena, udar i wiele innych) oraz ich bliskich. Udziela wsparcia osobom dotkniętym chorobami mózgu oraz ich najbliższym. Fundacja poprzez działania popularyzuje wiedzę na temat tych chorób, dążymy do zjednoczenia środowiska specjalistów zajmujących się chorobami mózgu, działają na rzecz zmian systemowych, ułatwiających osobom z chorobami mózgu leczenie i rehabilitację. |
|  | **Ogólnopolskie Stowarzyszenie Chorych na Fibromialgię FIBRO-MY** | Rulewo 11/2  86-160 Warlubie | <https://www.facebook.com/StowarzyszenieChorychNaFibromialgieFibroMy/?ref=page_internal> | [Fibro-my@wp.pl](mailto:Fibro-my@wp.pl) | Fundacja prowadzi działalność informacyjną na temat fibromialgii. Celem stowarzyszenia jest podnoszenie świadomości społeczeństwa o podłożu, przebiegu, leczeniu fibromialgii. Organizacja podnosi świadomość społeczną o tej chorobie. Zabiega o doprowadzenie wzorem medycyny światowej do uznania przez środowisko lekarskie i organy rządowe jednostki chorobowej jaką jest fibromilgia.  Wspiera pacjentów i ich bliskich. |
|  | **Stowarzyszenie Pacjentów JEDNYM TCHEM na rzecz Wentylacji Domowej** | Ul. Marszałkowska 140/62c  00-061 Warszawa | <https://jednymtchem.pl/> | [stowarzyszenie@jednymtchem.pl](mailto:stowarzyszenie@jednymtchem.pl) | Misją stowarzyszenia JEDNYM TCHEM! jest niesienie pomocy i wsparcia wszystkim pacjentom, którzy korzystają z wentylacji. Budują świadomość społeczeństwa na temat wentylacji oddechowej oraz upowszechnić wiedzę i informację w zakresie leczenia przewlekłych chorób dróg oddechowych. Prowadzi działania edukacyjną informacyjne poprzez media społecznościowe Stowarzyszenia oraz stronę internetowa. Celem organizacji jest wspieranie działań mających na celu poprawę sytuacji pacjentów korzystających z wentylacji domowej oraz zwrócenie uwagi decydentów na sytuację pacjentów korzystających z wentylacji domowej. Organizacja skupia się na wypracowaniu, uregulowaniu i wspieraniu rozwiązań systemowych mających na celu dobro pacjentów, w tym racjonalne wykorzystywanie funduszy i składek przeznaczonych na ochronę zdrowia. |
|  | **Fundacja StopDuchenne** | Adres korespondencyjny:  Ul. Hoża 86 lokal 410  00-682 Warszawa | [www.stopduchenne.pl](http://www.stopduchenne.pl) | [dariusz.zebrowski@stopduchenne.pl](mailto:dariusz.zebrowski@stopduchenne.pl) | Fundacja działa na rzecz osób niepełnosprawnych chorych na choroby rzadkie w szczególności chorych na Dystrofię Mięśniową Duchenne’a (zwaną „DMD”). Celem statutowym Fundacji jest w szczególności:  a) niesienie wszelkiej pomocy w zakresie poprawy zdrowia, ochrony zdrowia, opieki, rehabilitacji i edukacji oraz poprawy egzystencji chorych i ich rodzin,  b) integracja chorych ze społeczeństwem,  c) szerzenie świadomości społecznej o chorobach rzadkich,  d) szerzenie świadomości społecznej o badaniach klinicznych,  e) sponsorowanie badań klinicznych oraz uczestniczenie w badaniach klinicznych na każdym etapie ich prowadzenia. |
| 117. | **Stowarzyszenie Pacjentów i Przyjaciół Kliniki Kardiologii na Banacha nazwa skrócona – Serce na Banacha.** | Adres  ul. Szkolna 2D  05-870 BŁONIE | [www: sercenabanacha.org.pl](sercenabanacha.org.pl) | [kontakt@sercenabanacha.org.pl](mailto:kontakt@sercenabanacha.org.pl) | Celem Stowarzyszenia jest działalność oświatowa, to jest: edukacyjna, szkoleniowa i wydawnicza, w zakresie ochrony zdrowia. Prowadzenie akcji informacyjnych celem zwiększania świadomości pacjentów na temat profilaktyki zdrowotnej zapobiegającej występowania chorób serca,  Stowarzyszenie współpracuje i wspiera I Katedrę Kliniki Kardiologii przy UCK WUM zlokalizowanej przy ul. Banacha 1a w Warszawie w zakresie poprawy jakości leczenia oraz pobytu pacjentów na terenie kliniki. Wspiera pacjentów na rzecz zwiększania dostępu do nowoczesnych technologii ratujących życie oraz poprawiających jakość życia w chorobach układu krążenia. Informuje o profilaktyce wtórnej oraz pierwotnej dla pacjentów z problemami kardiologicznymi,  Troszczy się o nienaganny poziom etyczny i zawodowy członków oraz tworzenie odpowiednich warunków do podnoszenia tego poziomu. Nawiązuje i utrzymuje łączność z pokrewnymi organizacjami międzynarodowymi i zagranicznymi oraz przynależy do europejskich  i światowych stowarzyszeń.  Przedstawia organom państwowym i samorządu terytorialnego stanowisk  i wniosków w przedmiocie spraw objętych celami stowarzyszenia. |
| 118 | **Fundacja Onkologia 2025** | Al. Gen Sikorskiego  9B lok 12D  02-758 WARSZAWA | <http://onkologia2025.pl/> | [fundacja@onkologia2025.pl](mailto:fundacja@onkologia2025.pl) | Organizacja pozarządowa nastawiona na merytoryczne wsparcie debaty na temat zmian w systemie opieki onkologicznej. We współpracy z ekspertami medycyny, zdrowia publicznego, ekonomii, zarzadzania analityki danych przygotowujemy raporty promujące dobre praktyki w organizacji opieki onkologicznej.  Zadaniem Fundacji Onkologia 2025 jest stworzenie platformy do debaty i współdziałania dla osób oraz instytucji zainteresowanych poprawieniem dostępności i efektywności opieki onkologicznej w Polsce.  Organizacja chcemy zmienić charakter dyskusji poprzez przedstawianie analiz i danych dotyczących: silnych i słabych stron systemu opieki onkologicznej w Polsce, oczekiwanego wzrostu zapotrzebowania na leczenie onkologiczne w Polsce i koniecznych przyszłych inwestycjach, rozwiązań stosowanych w krajach o najlepszych wynikach wyleczalności. |
| 119 | **ICDefiblyratorzy Stowarzyszenie na rzecz osób ze wszczepionym urządzeniem kardiologicznym** | Wrocławskie Centrum Wspierania Organizacji Pozarządowych Sektor 3 ul. Legnicka 65, 54-205 WROCŁAW | <https://icd.org.pl/> | <https://icd.org.pl/kontakt/> | Stowarzyszenie jest organizacją zrzeszającą pacjentów z chorobami układu sercowo-naczyniowego, głównie z zaburzeniami rytmu serca, mającymi wszczepione urządzenia kardiowertery-defibrylatory, stymulatory, oraz osoby zainteresowane tematyką kardiologiczną. Organizacja działa na rzecz pacjentów z chorobami układu sercowo-naczyniowego, ich rodzin i środowiska pacjentów. Celem Stowarzyszenia jest poprawa sytuacji prawnej, ekonomicznej i zdrowotnej chorych kardiologicznych, inspirowanie zmian w systemie prawnym, mających na celu ułatwienie chorym dostępu do leczenia i rehabilitacji. Stowarzyszenie działa na rzecz promocji zdrowia oraz reprezentuje interesy członków Stowarzyszenia i chorych kardiologicznych wobec władz państwowych i samorządowych. Wspiera rozwój edukacji kardiologicznej wśród chorych, jak i całego społeczeństwa. Organizacja wspiera prowadzenie badań, oraz prac rozwojowych w zakresie kardiologii. Pacjentom i ich bliskim udzielanie różnorodnej pomocy, w tym pomocy społecznej pacjentom kardiologicznym, integracji środowiska pacjentów kardiologicznych oraz działanie rzecz osób niepełnosprawnych; |
| 120 | **Fundacja „Z sercem dla Pacjenta”** | Ul. Francuska 34 (VI piętro)  40-028 Katowice | <https://ahop.pl/fundacja/> | [fundacja@ahop.pl](mailto:fundacja@ahop.pl) | Głównym celem jest dbanie poodejmowanie inicjatyw na rzecz poprawy sytuacji pacjentów w systemie ochrony zdrowia. Fundacja promuje pierwotna i wtórną profilaktykę w zakresie chorób cywilizacyjnych, zdrowego trybu życia oraz edukacji w obszarze praw pacjenta. Organizacja organizuje Kluby Pacjenta we wszystkich lokalizacjach placówek medycznych prowadzonych przez Grupę American Heart Of Poland w całym kraju. Kluby Pacjenta to cykliczne i bezpłatne spotkania skierowane do lokalnych społeczności, pacjentów i ich rodzin, dotyczące m.in. profilaktyki w zakresie chorób cywilizacyjnych. W trakcie tych spotkań specjaliści Grupy dzielą się swoją unikalną wiedzą na temat zapobiegania chorobom cywilizacyjnym, ideą zdrowego stylu życia, aktywności fizycznej, czy walki z nałogami i przyzwyczajeniami negatywnie wpływającymi na zdrowie.  Fundacja zgodnie z jej hasłem i myślą przewodnią „Z sercem do Pacjenta” realizuje swoją misję również poprzez nawiązywanie współpracy z organizacjami działającymi w obszarze zdrowia na rzecz pacjentów i ich rodzin. To wyzwanie, które stoi przed Fundacją „Z sercem do Pacjenta”, realizuje misję nie tylko poprzez promowanie profilaktyki i wczesnego wykrywania chorób cywilizacyjnych, ale również poprzez otwartość na zgłaszane przez pacjentów, mieszkańców i lokalne społeczności inicjatywy i potrzeby w zakresie edukacji prozdrowotnej w tym zakresie. |
| 121 | **Polskie Stowarzyszenie Osób z Nadciśnieniem Płucnym i Ich Przyjaciół** | ul. Toruńska 145 B, 85-880 Bydgoszcz | <https://www.phapolska.org/> | [kontakt@phapolska.org](mailto:kontakt@phapolska.org) | Celami działalności Stowarzyszenia jest zjednoczenie osób chorych na nadciśnienie płucne i ich rodzin oraz zwiększenie ich uczestnictwa w życiu społecznym i zawodowym. Kontaktowanie ze sobą członków oraz organizowanie pomocy członkowskiej w stanach rezygnacji, osamotnienia i bezradności.  Organizowanie i udzielanie pomocy członkom Stowarzyszenia w rozwiązywaniu problemów życiowych. Udzielanie informacji, pomocy prawnej, socjalno-bytowej oraz współdziałanie w organizowaniu działalności społecznej.  Podnoszenie wiedzy o nadciśnieniu płucnym m.in. poprzez organizowanie i prowadzenie działań edukacyjnych na temat nadciśnienia płucnego zarówno wśród chorych, jak pracowników służby zdrowia oraz całego społeczeństwa. Współpraca z Ministrem Zdrowia, Narodowym Funduszem Zdrowia oraz Polskim Towarzystwem Kardiologicznym w celu wypracowania najlepszego modelu leczenia nadciśnienia płucnego, poziomu i dostępności do świadczeń zdrowotnych oraz cen leków.  Czynna współpraca z innymi stowarzyszeniami i organizacjami, które mają podobne cele statutowe. |
| 122 | **Ogólnopolska Federacja Organizacji Pomocy Dzieciom i Młodzieży Chorym na Cukrzycę** | ul. Bronowicka 38/5  30-091 Kraków | [www.diabetycy.eu](http://www.diabetycy.eu) | [biuro@diabetycy.eu](mailto:biuro@diabetycy.eu) | Federacja to porozumienie wielu organizacji, które zjednoczyły się by skuteczniej działać na rzecz dzieci i młodzieży z cukrzycą. Federacja Diabetyków jest organizacją ogólnopolską i reprezentatywną, bo działającą w imieniu i na rzecz kilkunastu tysięcy podopiecznych i ich rodzin. Główne cele działalności to poprawa sytuacji zdrowotnej, społecznej i prawnej diabetyków, wspieranie w działaniach oraz wzmacnianie naszych organizacji, a także kształtowanie pozytywnych postaw społecznych wobec chorych na cukrzycę. |
| 123 | **Polskie Stowarzyszenie Chorych na Miastemię Gravis „Gioconda”** | ul. Sosnowa 24C, 34-122 Wieprz | <https://www.miastenia.com.pl/> | [stowarzyszeniemg@wp.pl](mailto:stowarzyszeniemg@wp.pl) | Celem działania Stowarzyszenia jest: niesienie pomocy chorym na miastenię i ich rodzinom, . integracja środowiska chorych na miastenię. . Informowanie społeczeństwa i środowiska medycznego o istocie choroby, związanych z nią ograniczeniach i utrudnieniach w normalnym funkcjonowaniu. Stowarzyszenie Działa na rzecz zmiany wizerunku osób chorych w społeczeństwie oraz świadczy pomoc prawną i reprezentowanie Członków Stowarzyszenia przed administracją i sądami;  Inspiruje zmiany w systemie prawnym, mającym na celu ułatwienie chorym dostępu do leczenia i rehabilitacji. Prowadzi grupę wsparcia dla chorych i ich rodzin i reprezentuje interesy chorych na zewnątrz. Współpracuje z instytucjami państwowymi oraz organizacjami pozarządowymi w kraju i za granicą. Promuje zdrowy styl życia, w jak najszerszym rozumieniu tych pojęć. |
| 124 | **Fundacja Carita im Wiesławy Adamiec** | ul. Wyścigowa 50/8  53-011Wrocław | <https://fundacjacarita.pl/> | [kontakt@fundacjacarita.pl](mailto:kontakt@fundacjacarita.pl) | Misją Fundacji jest wszechstronne działanie na rzecz chorych na szpiczaka mnogiego, a także prowadzenie działań w zakresie opieki, pomocy społecznej oraz ochrony zdrowia.  Podstawowym celem naszej fundacji jest działanie na rzecz wyrównania szans pacjentów, by każdy mógł mieć dostęp do najnowszych metod leczenia. Edukujemy zarówno w zakresie choroby, jak i praw pacjenta. Służymy cennymi radami dla pacjentów oraz ich rodzin, bo każdy chory potrzebuje silnego wsparcia ze strony najbliższych. W całej Polsce Fundacja organizuje spotkania edukacyjne i warsztaty, by wspierać chorych przez cały czas i dba o to, by polscy pacjenci mogli liczyć na leczenie na najwyższym poziomie. |
| 125 | **Polskie Stowarzyszenie Osób z Celiakią i na Diecie Bezglutenowej** | ul. Na Uboczu 28U-C4  02-791 Warszawa | <https://celiakia.pl/> | [info@celiakia.pl](mailto:info@celiakia.pl) | Polskie Stowarzyszenie Osób z Celiakią i na Diecie Bezglutenowej jest największą organizacją pożytku publicznego pomagającą osobom na diecie bezglutenowej. Działa w całej Polsce, ma aktywnych wolontariuszy [w kilkunastu miastach](https://celiakia.pl/stowarzyszenie/kontakt/). Upowszechnia wiedzę na temat celiakii i z sukcesami zmieniamy Polskę w kraj przyjazny osobom na diecie bezglutenowej. Stowarztszenie Prowadzimy bezpłatne poradnictwo dietetyczne w [Centrum Diety Bezglutenowej](https://celiakia.pl/stowarzyszenie/centrum-diety-bezglutenowej/), certyfikuje żywność bezglutenową – udzielamy licencji na znak Przekreślonego Kłosa na produktach bezglutenowych. Prowadzi największy w Polsce serwis dotyczący celiakii i diety bezglutenowej [celiakia.pl](https://celiakia.pl/aktualnosci/). Organizuje liczne konferencje, szkoli i certyfikujemy obiekty gastronomiczne w programie . Organizuje webinary online, warsztaty edukacyjne i [spotkania osób na diecie w całej Polsce](http://www.celiakia.pl/kategoria/spotkania/). Skutecznie walczy o bezpieczną i szeroko dostępną żywność bezglutenową. Dąży do refundacji kosztów diety bezglutenowej, do zmian prawnych, współpracujemy z instytucjami państwowymi by poprawić jakość życia osób na diecie bezglutenowej w Polsce. Prowadzi portal z bezglutenowymi przepisami [kuchniabezglutenowa.pl](https://kuchniabezglutenowa.pl/) Wspiera wszystkie osoby, które zwrócą się do nas o pomoc w kwestii diety bezglutenowej, nie tylko członków Stowarzyszenia |
| 126 | **Fundacja Aktywnej Rehabilitacji** | ul. Łowicka 19  02-574 Warszawa | <https://far.org.pl/o-fundacji/informacje-ogolne/> | [info@far.org.pl](mailto:info@far.org.pl) | Fundacja Aktywnej Rehabilitacji od 1988 roku prowadzi kompleksowy program aktywizacji społecznej i zawodowej osób z trwałymi uszkodzeniami rdzenia kręgowego poruszających się na wózkach inwalidzkich. Jest organizacją pozarządową powstałą z inicjatywy wózkowiczów dla wózkowiczów – a więc doskonale rozumiejącą ich potrzeby i możliwości. Fundacja uczy ludzi z uszkodzeniem rdzenia kręgowego, jak poruszając się na wózku prowadzić normalne życie, realizować marzenia i osiągać cele, do których dążyli przed wypadkiem. |
| 127 | **FLO – Fundacja na rzecz Leczenia Otyłości** | ul. Niecała 13, 05-500 Piaseczno | <https://flo.org.pl/> | [katarzyna.glowinska@flo.org.pl](mailto:katarzyna.glowinska@flo.org.pl) | Jako organizacja zmieniają powszechną opinię na temat osób zmagających się z chorobą otyłościową. Chcą tę opinię wyleczyć zdyskryminujących, wielokrotnie krzywdzących zdań, które nie mają nic wspólnego z dostępną wiedzą medyczną. Chcemy edukować i głośno mówić o tym, że otyłość to choroba przewlekła ze skłonnością do nawracania, która prowadzi do wielu poważnych powikłań zdrowotnych. Otyłość to choroba, którą należy leczyć, nie odchudzać. W obszarze nadwagi i choroby otyłotyłościowej   * Edukują tak, żeby zagadnienia dotyczące nadwagi, choroby i jej powikłań były rzetelne, zrozumiałe i zgodne z aktualnymi badaniami i osiągnięciami medycyny. * Promują zdrowie i upowszechniamy wiedzę na temat profilaktyki zachorowań na chorobę otyłościową i jej powikłańościowej oraz jej powikłań: * Działają na rzecz obniżania liczby zachorowań i poprawy jakości życia chorych na otyłość i jej powikłania. * Wspierają badania naukowe i kliniczne, a także wszelkie działania i projekty, promujące zdrowy tryb życia i zapobiegające rozwojowi choroby. * Mówią, że otyłość to choroba – Międzynarodowa Klasyfikacja Chorób (ICD-10) E |
| 128 | **Fundacja EPI-BOHATER** | ul. Kolbaczewska 8  02-879 Warszawa | <https://fundacjaepibohater.org/> | [biuro@fundacjaepibohater.org](mailto:biuro@fundacjaepibohater.org) | Cele i zakres działania fundacji to:  1. działalność mająca na celu zapobieganie wykluczeniu społecznemu osób chorych na padaczkę, przełamywanie stereotypów związanych z epilepsją, udostępnianie wiedzy na temat padaczki, ujawnianie i dążenie do likwidacji barier społecznych, promowanie działań informacyjnych w różnych środowiskach, uwrażliwianie społeczeństwa, ochrona i promocja zdrowia.  2. Fundacja realizuje swoje cele poprzez:  a. wydawanie czasopism o tematyce związanej z osobami chorymi na padaczkę,  b. Współpraca z konstytucyjnymi organami władzy, administracji rządowej i samorządowej, z instytucjami wykonującymi zadania na rzecz osób niepełnosprawnych i z zakresu polityki społecznej.  c. Współpraca z organizacjami zagranicznymi i międzynarodowymi.  d. Współdziałanie w organizowaniu działalności społecznej, kulturalnej i sportowo-rekreacyjnej osób dotkniętych epilepsją.  e. Organizowanie konferencji, eventów oraz innej działalności korzystnej dla chorych na padaczkę i ich rodzin.  f. Prowadzenie szkoleń i konsultacji dla osób chorych na padaczkę i ich rodzin.  g. Organizację i finansowanie w ramach działalności odpłatnej świetlic, klubów, ognisk, placówek pobytu dziennego, warsztatów terapii zajęciowej, grup wsparcia, wypoczynku dla dzieci i młodzieży, turnusów rehabilitacyjnych.  3. Zmiana celów fundacji może nastąpić na mocy decyzji Fundatora. |
| 129 | **Fundacja Chorych na Wrodzone Skazy Krwotoczne** | ul. Dziewanny13/36  29-539 Lublin | <https://skazykrwotoczne.pl/> | [kontakt@skazykrwotoczne.pl](mailto:kontakt@skazykrwotoczne.pl) | Celem Fundacji jest pomoc chorym na hemofilię i inne skazy krwotoczne, bez względu na przynależność tych osób do Fundacji, w szczególności w zakresie opieki medycznej, rehabilitacji, pomocy społecznej i pomocy prawnej.  Misją Fundacji jest:   * Wsparcie chorych na hemofilię oraz ich rodzin, zapewnienie im informacji i pomocy w codziennym funkcjonowaniu z tą chorobą. * Dążenie do poprawy jakości życia chorych poprzez organizowanie dedykowanych programów medycznych, terapii, rehabilitacji oraz dostępu do nowoczesnych metod leczenia. * Promowanie wiedzy na temat hemofilii i innych schorzeń krwiotwórczych w społeczeństwie, edukacja w zakresie profilaktyki, diagnozowania i leczenia tych chorób. * Inicjowanie i wspieranie badań naukowych w obszarze hemofilii w celu poszukiwania nowych rozwiązań terapeutycznych i prowadzenia działań na celu wyeliminowanie tej choroby w przyszłości. * Lobbowanie na rzecz poprawy dostępu chorych do opieki medycznej, leków oraz innych niezbędnych środków wspomagających leczenie hemofilii. * Nawiązywanie współpracy z innymi organizacjami chorych, placówkami medycznymi, naukowymi oraz podmiotami odpowiedzialnymi za zarządzanie zdrowiem, w celu skutecznej realizacji swoich celów i misji. |
| 130 | **Fundacja Toczeń Polska** | Aleja Grunwaldzka 5;  80-236 Gdańsk | <https://www.facebook.com/profile.php?id=100092263937449> | [fundacja@toczenpolska.pl](mailto:fundacja@toczenpolska.pl) | Celem Fundacji jest:  1)działalność na rzecz poprawy dostępności, diagnostyki oraz standardów leczenia tocznia i innych chorób reumatycznych;  2)działalność informacyjna i edukacyjna w zakresie tocznia i innych chorób reumatycznych;  3)działalność informacyjna i edukacyjna w zakresie ochrony i promocji zdrowia oraz zdrowego trybu życia;  4)reprezentowanie interesów pacjentów z toczniem oraz osób z niepełnosprawnościami; 5)pomoc społeczna osobom z niepełnosprawnościami, których niepełnosprawność wynika z choroby, jaką jest toczeń i innych chorób reumatycznych lub skutków ubocznych ich leczenia;  6)rehabilitacja zawodowa i społeczna osób z toczniem, chorych reumatycznie i z niepełnosprawnościami;  7)upowszechnianie kultury fizycznej i sportu wśród osób z niepełnosprawnościami, toczniem i innymi chorobami reumatycznymi oraz zdrowych;  8)podnoszenie świadomości wśród pracodawców na temat zatrudnienia osób z toczniem, chorobami reumatycznymi i niepełnosprawnościami oraz współpracy z nimi;  9)podnoszenie świadomości wśród społeczeństwa na temat tocznia, chorób reumatycznych i niepełnosprawności; 10)podnoszenie świadomości wśród lekarzy na temat osób z toczniem oraz chorych reumatycznie;  11)podnoszenie świadomości wśród studentów, młodzieży szkolnej oraz dzieci na temat tocznia, chorób reumatycznych i niepełnosprawności. |
| 131 | **Stowarzyszenie Miastemia Gravis – Face to Face** | ul. Zeusa 57/6,  80-180 KOWALE | <https://www.facebook.com/MiasteniaFace2Face/> | [Miastemiaface2face@gmail.com](mailto:Miastemiaface2face@gmail.com) | Stowarzyszenie zrzesza osoby o długim i niejednokrotnie ciężkim przebiegu Miastemii Gravis. Podejmuje działania na lokalnie oraz na płaszczyźnie międzynarodowej. Są częścią Europejskiej Koalicji Organizacji Pacjentów z Miastemią. „ALL UNITED FOR MG”.  Celem Stowarzyszenia jest :   1. upowszechnianie i propagowanie wiedzy na temat Miastemii Gravis jako rzadkiej choroby nerwowo-mięśniowej, 2. udzielanie szeroko rozumianego wsparcia, w tym pomocy charytatywnej chorym na Mastemię Gravis oraz członkom ich rodzin, 3. podejmowanie inicjatyw na rzecz podnoszenia jakości życia chorych na te chorobę, 4. działania na rzecz integracji międzynarodowej, kontaktów i współpracy między społecznościami chorych na Miastemię Gravis na świecie, 5. promocja działań i inicjatyw społecznych, intelektualnych i artystycznych osób chorych na Miastemię Gravis, 6. podejmowanie i popieranie inicjatyw społecznych na rzecz tej choroby, 7. współdziałanie z administracją państwową i samorządową, placówkami zdrowia, instytucjami publicznymi, organizacjami pozarządowymi i innymi działającymi na rzecz osób chorych i niepełnosprawnych, 8. przeciwdziałanie wykluczeniu społecznemu chorych nas Miastemię Gravis i członków ich rodzin, 9. edukacja chorych i członków ich rodzin. |
| 132 | **Fundacja Ius Medicinae** | ul. Żurawia 43/313  00-680 Warszawa | <https://twojeprawapacjenta.pl/> | [iusmedicinae@gmail.com](mailto:iusmedicinae@gmail.com) | Misją Fundacji jest dążenie do stworzenia godnej, bezpiecznej i szanującej prawa opieki zdrowotnej, która respektuje i chroni prawa pacjentów. Poprzez promowanie, monitorowanie i organizacja dąży do zapewnienia wysokiej jakości opieki zdrowotnej dla wszystkich wspierając pacjentów i ich bliskich w trudnych chwilach. Celem działania Fundacji jest tworzenie zmian na rzecz lepszego systemu opieki zdrowotnej opartego na zasadach godności i poszanowania praw człowieka. Działania Fundacji obejmują informowanie o prawach pacjenta i pomocy w ich egzekwowaniu. Monitorowanie, śledzenie i ocena czy prawa pacjentów są przestrzegane w placówkach medycznych, a także angażuje się w działania na rzecz ich egzekwowania i poprawy. |
| 133 | **Mental Power- Fundacja dla Zdrowia Mózgu** | ul. Sasanki 59  05-500 Józefosław | https://dlazdrowiamozgu.pl/dzialania-rzecznicze/ | [kontakt@dlazdrowiamozgu.pl](mailto:kontakt@dlazdrowiamozgu.pl) | Misją Fundacji Dla Zdrowia Mózgu- Mental Power jest promowanie zdrowia mózgu oraz podnoszenie świadomości na temat zdrowia psychicznego w debacie publicznej, przeciwdziałanie stygmatyzacji osób dotkniętych kryzysem, promowanie profilaktyki w  obszarze zdrowia mózgu w postaci holistycznych terapii ukierunkowanych na powrót do zdrowia oraz lobbowanie na rzecz tworzenia rozwiązań systemowych łączących opieką zdrowotną, społeczną i środowiskową w celu poprawy jakości życia osób dotkniętych  chorobą. |
| 134 | **Stowarzyszenie na rzecz osób z ciężka padaczką lekooporną Dravet.pl** | u. Starowapiennikowa 8/1  25-112 Kielce | http://www.dravet.pl/ | draver@dravet.pl | Celem działań Stowarzyszenia jest:  1.tworzenie grup wsparcia dla rodziców i rodzin dzieci z objawami klinicznymi Zespołu Dravet.  2. popularyzacja ogólnej wiedzy na temat padaczki i sposobów jej leczenia  3.szeroko rozumiana współpraca z lekarzami – specjalistami neurologii dziecięcej i osób dorosłych, a także ośrodkami badawczymi w kraju i za granicą, w zakresie pozyskiwania i udostępniania informacji związanych z diagnostyką i leczeniem niektórych chorób genetycznych  4.działania na rzecz ułatwienia dostępu do leków (np. stiripentol, midazolam) i badań genetycznych  5.kontakty z innymi stowarzyszeniami związanymi bezpośrednio lub pośrednio z ciężką padaczką lekooporną  6.pozyskiwanie sponsorów na rzecz działań statutowych Stowarzyszenia |
| 135 | **Fundacja Serce Dziecka** | Ul. Dereniowa 2 lok 6, 02-776 Warszawa | [www.sercedziecka.org](http://www.sercedziecka.org) | [Fundacja@sercedziecka.org](mailto:Fundacja@sercedziecka.org) | Fundacja Serce Dziecka pomaga dzieciom i młodym z wadami serca od 2004r. Misją Fundacji jest propagowanie wiedzy o wrodzonych wadach serca, ich diagnozowaniu i leczeniu. Do głównych zadań Fundacji Serce Dziecka należy dofinansowanie leczenia i rehabilitacji naszych Podopiecznych. Działania Fundacji to przede wszystkim pomoc dzieciom z wadami serca oraz ich rodzicom w zakresie opieki w trakcie hospitalizacji, rehabilitacji oraz wsparcia psychicznego. Fundacja działa kompleksowo, wspierając rodziców naszych Podopiecznych na każdym etapie leczenia i rozwoju ich dzieci. Organizuje turnusy rehabilitacyjne. Szerzy wiedzę ekspercką. Organizuje konferencje kardiologiczne o wadach serca. Publikuje książki i poradniki dla pacjentów kardiologicznych oraz ich opiekunów. We współpracy z lekarzami od lat organizujemy konferencje, warsztaty, spotkania merytoryczne oraz wydajemy publikacje dla rodziców naszych podopiecznych. Pod skrzydłami Fundacji wychowało się już pokolenie dzieci. Część z nich, to dziś młodzi dorośli. Od 2004 roku fundacja przekazała ponad 73 mln zł na leczenie i rehabilitację dzieci z wadami serca oraz przeznaczyła 3,7 ml zł na pomoc dla szpitali, wyposażając oddziały kardiologiczne i kardiochirurgiczne w specjalistyczny sprzęt medyczny. |
| 136 | **Stowarzyszenie Cannabis House** | Ul. Nawrot 114/208; 90-029 Łódź | <https://cannabishouse.eu/> | [info@cannabishouse.eu](mailto:info@cannabishouse.eu) | Cele stowarzyszenia to: Prowadzenie, organizowanie i wspieranie badań naukowych; Wspieranie władz publicznych, obywateli i ich organizacji w realizacji zadań z zakresu: ochrony zdrowia, w tym zdrowia publicznego, nauki i edukacji, opieki społecznej w szczególności pomocy osobom i grupom społecznie wykluczonym lub zagrożonym wykluczeniem, przeciwdziałania narkomanii, pomocy penitencjarnej i postpenitencjarnej, działalność na rzecz upowszechniania i ochrony wolności i praw człowieka oraz swobód obywatelskich, a także działań wspomagających rozwój racjonalnych form organizacji państwa, rozwoju regionalnego. Reprezentacja interesów obywateli i ich organizacji w procesie sprawowania władzy publicznej: w procesie stanowienia prawa, sprawowania wymiaru sprawiedliwości, organizacji życia społecznego i redystrybucji środków publicznych na zaspokajanie potrzeb społecznych. Wszelkie oddolne i społeczne działania na rzecz: racjonalizacji i humanitaryzacji życia społecznego, społeczeństwa obywatelskiego, ochrony praw i wolności człowieka i obywatela, ochrony praw pacjenta, praw konsumenta, ochrony życia rodzinnego i religijnego, organizację i wspieranie profilaktyki społecznej i zdrowotnej, krzewienie i wdrażanie idei sprawiedliwości naprawczej oraz umacnianie metod sprawowania władzy. Stowarzyszenie realizuje swoje cele poprzez: Prowadzenie własnej działalności edukacyjnej, naukowej i promocyjnej, w szczególności w formie jednostek badawczo- naukowych, kursów, wykładów, seminariów, sympozjów, konferencji, pokazów, wystaw, szkoleń specjalistycznych w zakresie tematyki statutowej. Wydawanie publikacji dotyczących celów statutowych w formie książek, opracowań, czasopism oraz innych wydawnictw, prowadzenie serwisów internetowych i innych akcji społecznościowych, a także prezentowanie i promowanie idei bliskich celom Stowarzyszenia w mediach oraz środkach masowego przekazu, również poprzez organizację, wspieranie oraz finansowanie imprez rekreacyjnych, rozrywkowych, kulturalnych. Wspieranie organizacyjne, finansowe i rzeczowe badań naukowych i prac rozwojowych przyczyniających się do postępu w dziedzinie medycyny, prawa i nauk społecznych oraz pozyskiwanie środków finansowych na ten cel, współpraca z ośrodkami akademickimi, służbą zdrowia, a także podejmowanie własnej działalności naukowej i badawczo rozwojowej w tych dziedzinach. Prowadzenie oraz wspieranie organizacyjne, rzeczowe i finansowe działań obywateli i ich organizacji na rzecz ochrony zdrowia publicznego, działań z zakresu wczesnej profilaktyki i leczenia chorób cywilizacyjnych, leczenia i zapobiegania uzależnieniom, opieki nad przewlekle chorymi - w tym: udzielanie świadczeń zdrowotnych w rozumieniu i w granicach przepisów prawa, realizowanie zadań rządowych i samorządowych w trybie określonym przepisami prawa, realizowanie wspólnych przedsięwzięć z osobami i instytucjami o zbliżonych lub zbieżnych celach w tej dziedzinie, pozyskiwanie i redystrybucja środków finansowych na te cele, sprawowanie społecznej kontroli nad działaniami władz państwowych i samorządowych w zakresie realizacji tych zadań jako zadań publicznych.  Doradztwo na rzecz spraw obywateli i ich organizacji, w szczególności na rzecz podmiotów: • działających w ochronie zdrowia, ochronie demokracji i praw człowieka; • prowadzących działalność naukową i uczestników badań naukowych; oraz reprezentacja interesów tych osób i grup w procesie sprawowania władzy – stanowienia prawa, administracji publicznej, wymiaru sprawiedliwości i wszelkich form władztwa finansowego. Pomoc w formowaniu grup samopomocy dla osób leczących się lub zagrożonych wykluczeniem społecznym i wszelkie wsparcie niezbędne dla prowadzenia grup samopomocy. Wsparcie finansowe, rzeczowe, osobiste i specjalistyczne osób oskarżonych, pozbawionych wolności i skazanych, jak i osób pokrzywdzonych przestępstwem – w zakresie resocjalizacji sprawców, zapewnienia gwarancji sprawiedliwego procesu i poszanowania praw i wolności osobistych i politycznych, w tym: uczestnictwo jako organizacja społeczna w sprawowaniu wymiaru sprawiedliwości, resocjalizacji, pomocy pokrzywdzonym, pomocy penitencjarnej i postpenitencjarnej również w zakresie leczenia uzależnień - w rozumieniu właściwych przepisów prawa i zgodnie z tymi przepisami; współpraca z organami wymiaru sprawiedliwości i organizacjami o podobnych celach i środkach działania w trybie, formie i w granicach określonych przepisami prawa, w szczególności na rzecz urzeczywistniania idei sprawiedliwości naprawczej i innych metod sprawowania władzy opartych na wartościach chrześcijańskich. |
| 137 | **Siedleckie Stowarzyszenie Pomocy osobom z Chorobą Alzheimera** | Ul. Leśna 96,  08-110 Siedlce | <https://alzheimer.org.pl/> | [biuro@alzheimer.org.pl](mailto:biuro@alzheimer.org.pl) | Misją Stowarzyszenia jest dbanie o godność, szczęście i jakość życia osób chorych na Alzheimera ich równoprawne miejsce w rodzinie i w społeczeństwie oraz wspieranie rodzin, w których jest choroba Alzheimera we wszystkich obszarach życia i sytuacjach, a zwłaszcza w ich walce z chorobą.  Cele realizowane są poprzez:  1.pomoc społeczną rodzinom i osobom w trudnej sytuacji życiowej, wyrównując szanse tych rodzin i osób, ze szczególnym uwzględnieniem osób z chorobą Alzheimera, zaburzeniami pokrewnymi i psychicznymi oraz ich rodzinom i opiekunom,  2.otwieranie i prowadzenie stacjonarnych i całodobowych placówek udzielających świadczenia zdrowotne inne niż świadczenia szpitalne – świadczenia opiekuńcze, pielęgnacyjne, paliatywne, hospicyjne, świadczenia z zakresu opieki długoterminowej, rehabilitacji leczniczej, leczenia uzależnień, psychiatrycznej opieki zdrowotnej,  3.popularyzację wiedzy i upowszechnianie w społeczeństwie wagi problemów związanych z chorobą Alzheimera, innymi chorobami otępiennymi i psychicznymi,  4.organizowanie różnych form pomocy i samopomocy dla rodzin i opiekunów osób chorych przebywających w warunkach domowych. |
| 138 | **Fundacja Foundation for Angelman Syndrome Therapeutics Poland (FAST Poland)** | Aleja Grunwaldzka 5,  80-236 Gdańsk | <https://www.cureangelman.pl/> | [Kontak@cureangelman.pl](mailto:Kontak@cureangelman.pl) | Głównymi celami działalności organizacji jest zwiększenie świadomości społecznej na temat zespołu Angelmana, w szczególności upowszechniania wiedzy na temat genetyki, diagnostyki, standardów opieki oraz metod terapeutycznych i leczenia osób z tą chorobą.  Inne cele działalności Fundacji to:  1.prowadzenie wszechstronnej działalności na rzecz osób z niepełnosprawnościami w szczególności osób chorych na Zespół Angelmana i ich bliskich;  2. prowadzenie wszechstronnej działalności na rzecz przeciwdziałania wykluczeniu, zwiększenie niezależności, integracji, wyrównywania szans oraz poprawy szeroko pojętej jakości życia , aktywizacji społecznej, edukacji włączającej;  3.działania na rzecz łamania barier w porozumieniu się osób ze złożonymi potrzebami komunikacyjnymi, zwiększenie świadomości społeczności odnośnie złożonych potrzeb komunikacyjnych, komunikacji wspomagającej i alternatywnej (AAC) oraz technologii wspomagającej (AT) poprzez różnorodne działania propagujące wiedzę;  4. zwiększenie świadomości społecznej na temat Zespołu Angelmana, w szczególności upowszechnienie wiedzy w zakresie genetyki, standardów opieki oraz metod terapeutycznych i leczniczych;  5. zwiększenie świadomości o dostępności metod i technik rehabilitacyjnych oraz produktów i rozwiązań technologicznych dla osób z niepełnosprawnościami, w szczególności osób dotkniętych zespołem Angelmana:  6. wspieranie rozwiązań systemowych, w szczególności w zakresie opieki zdrowotnej i zabezpieczenia społecznego, uwzględniających potrzeby osób z niepełnosprawnościami, w szczególności osób dotkniętych zespołem Angelmana i ich bliskich:  7. holistyczne wsparcie rodziny i poszczególnych jej członków;  8. prowadzenie działalności w sferze zadań publicznych w rozumieniu ustawy o działalności pożytku publicznego i o wolontariacie. |
| 139 | **Stowarzyszenie na rzecz osób z chorobą Addisona i niedoczynnością nadnerczy** | Ul. Dworcowa 5/22;  30-556 Kraków | <https://www.facebook.com/chorobaaddisona/?paipv=0&eav=AfZDzfu9wzgd7UBwycCv6-Iac8axkb09Ycy9OwXi6OBm0CHEBirGHMhoVLBgwiQeRb8&_rdr> | [info@chorobaaddisona.org.pl](mailto:info@chorobaaddisona.org.pl) | Celami stowarzyszenia jest:  1.ochrona i promocja zdrowia, zwiększenie świadomości choroby Addisona i niedoczynności tarczycy.  2.Ułatwienie dostępu do wiedzy na temat etiologii choroby Addisona i innych niewydolności nadnerczy.  3. Stworzenie platformy do wymiany doświadczeń i ułatwiającej dostęp do odpowiedniej pomocy medycznej.  4.Promowanie wiedzy na temat choroby oraz uwrażliwienie różnych środowisk, w tym medycznych, na tę rzadką chorobę. |