

Data 28.09.2021
3908

K. Kołakowa
28.09.2021
[Signature]

Załącznik nr 1

WZÓR

UPROSZCZONA OFERTA REALIZACJI ZADANIA PUBLICZNEGO

POUCZENIE co do sposobu wypełniania oferty:

Ofertę należy wypełnić wyłącznie w białych pustych polach, zgodnie z instrukcjami umieszczonymi przy poszczególnych polach oraz w przypisach.

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

I. Podstawowe informacje o złożonej ofercie

1. Organ administracji publicznej, do którego jest adresowana oferta	Regionalny Ośrodek Polityki Społecznej w Lublinie
2. Rodzaj zadania publicznego ¹⁾	Działalność na rzecz osób niepełnosprawnych Świadczenie usług wspierających, które mają na celu umożliwienie lub wspomaganie niezależnego życia osób niepełnosprawnych, w szczególności usług asystencji osobistej

II. Dane oferenta(-tów)

1. Nazwa oferenta(-tów), forma prawna, numer w Krajowym Rejestrze Sądowym lub innej ewidencji, adres siedziby, strona www, adres do korespondencji, adres e-mail, numer telefonu	
Nazwa: Stowarzyszenie Rodzin Osób z Zespołem Downa "Ukryty Skarb" Forma prawna: Stowarzyszenie Numer Krs: 0000227024 , Kod pocztowy: 20 – 950 , Poczta: Lublin , Miejscowość: Lublin Ulica: Prymasa S. Wyszyńskiego – Caritas Archidiecezji Lubelskiej , Numer posesji: 2 Strona www: https://ukrytyskarb.com , Adres e-mail: ukryty-skarb@o2.pl Numer telefonu: 731-160-029 504 147 870 Adres do korespondencji jest taki sam.	
2. Dane osoby upoważnionej do składania wyjaśnień dotyczących oferty (np. imię i nazwisko, numer telefonu, adres poczty elektronicznej)	Dorota Jędrych-Przerwa ukryty-skarb@o2 504 147 870

III. Zakres rzeczowy zadania publicznego

1. Tytuł zadania publicznego	„Radzimy sobie” wsparcie specjalistyczne na pomoc rodzinie.			
2. Termin realizacji zadania publicznego ²⁾	Data rozpoczęcia	15.10.2021	Data zakończenia	15.12.2021

¹⁾ Rodzaj zadania zawiera się w zakresie zadań określonych w art. 4 ustawy z dnia 24 kwietnia 2003 r. o działalności pożytku publicznego i o wolontariacie (Dz. U. z 2018 r. poz. 450, z późn. zm.).
²⁾ Termin realizacji zadania nie może być dłuższy niż 90 dni.

3. Syntetyczny opis zadania (wraz ze wskazaniem miejsca jego realizacji)

W ramach realizacji zadania publicznego planujemy;

- I. Diagnozę zaburzeń rozwojowych - 8 wyjazdów diagnostycznych do rodzin, u których pojawiło się dziecko z Trisomią 21 .
- II. Konsultacje specjalistyczne telefoniczne. Dyżury telefoniczne w ilości 10 godzin diagnosty zaburzeń neurologiczno-motorycznych u dzieci. Pomoc ta skierowana jest do wszystkich rodziców ze Stowarzyszenia, a także spoza. Pani diagnosta będzie mogła udzielić odpowiedzi na wszelkiego typu pytania związane z rozwojem dzieci, u których występują deficyty sprawności.
- III. Konsultacje i diagnozę zaburzeń mowy. Specjalista logopeda zdiagnozuje 12 dzieci. Będą to głównie maluszki, których rodzice nauczą się jak już od pierwszych dni można wspierać rozwój mowy u swojego dziecka, oraz kilkoro dzieci starszych, których terapie logopedyczne nie przynoszą oczekiwanych rezultatów. Istotne, by wychwytać przyczynę tego problemu.
- IV. Wydruk folderów i ulotek w ilości 2000 sztuk. Będą one pełnić rolę informatorów dla potrzeb rodziców. Kolportaż na terenie placówek służby zdrowia i oświatowych, a także do gabinetów specjalistycznych.

Problem społeczny

Narodziny dziecka niepełnosprawnego z Zespołem Downa w rodzinie wiążą się z traumą, uczuciem niesprawiedliwości, lękiem przed niewiadomym, a także z lękiem o życie tego dziecka, które bardzo często jest zagrożone z powodu występujących dodatkowych wad wrodzonych i zaburzeń. Przed pandemią rodziny otrzymywały wsparcie ze strony Stowarzyszenia już bezpośrednio na oddziale po urodzeniu dziecka. Ze względu na ograniczenia epidemiczne nie możemy w ten sposób pomagać, dlatego od ubiegłego roku wdrożyliśmy wsparcie poprzez wyjazd psychologa do miejsca zamieszkania dziecka z zachowaniem reżimu sanitarnego. Jest to ogromna pomoc, by rodzice mogli odnaleźć się w zupełnie nowej dla nich sytuacji życiowej. Dodatkowo zauważyliśmy również inny problem społeczny, mianowicie wśród dzieci starszych w następstwie przerw w terapiach uwidocznily się zaburzenia mowy.

Trafna diagnoza pozwala szybciej trafić do określonego specjalisty i wyrównać deficyty rozwojowe zanim staną się one problemem nie do przezwyciężenia.

Wczesna interwencyjna i w miarę możliwości komplementarna pomoc jaką kierujemy do najmłodszych dzieci powinna być znana na oddziałach położniczych, gdyż lekarze i pielęgniarki też będą mieli większą szansę by ich postawa była pozytywna i budująca wobec niepełnosprawności, by dać nadzieję rodzicom. Dlatego pragniemy przygotować broszury o naszych działaniach, o doświadczeniach rodziców, którzy poradzieli sobie z problemem stygmatyzacji.

Oceną neurorozwojową powinny być objęte wszystkie niemowlęta, a nie tylko te z czynnikami zagrożenia. Nasze dzieci z Zespołem Downa są jednak znacznie bardziej narażone na tego typu zaburzenia. Ocena neurorozwojową stwierdzająca nieprawidłowości stanowi bezwzględne wskazanie do wdrożenia usprawniania.

Zadanie jest kontynuacją podjętych działań, które w ciągu bieżącego roku Stowarzyszenie podejmowało zdobywając doświadczenie w tym obszarze. Na spotkaniach zastosowaliśmy nowe rozwiązania i uzupełniliśmy je o wizyty diagnosty zaburzeń rozwojowych, co jest niezbędnym elementem pomocy rodzinie z dzieckiem niepełnosprawnym. Wieloprofilowe usprawnianie, a nie leczenie farmakologiczne lub operacyjne stanowi istotną pomoc dziecku. Ważnym

elementem terapii dziecka jest diagnoza logopedyczna, która - ze względu na złożoność problemu - jest bardzo trudna i powinna obejmować takie sfery jak (Mirecka 2008: 237):

- szczegółowy wywiad z rodzicami (głównie z matką);
- badanie motoryki narządów artykulatoryjnych;
- prozodię mowy;
- fonację;
- oddychanie;
- artykulację;
- obserwację dziecka.

Powinna być także poprzedzona wykonaniem diagnozy funkcjonalnej (wielospecjalistycznej).

Nasz projekt jest odpowiedzią na opisane problemy społeczne, a jego realizacja przyczyni się do poprawy zdrowia i funkcjonowania dziecka z aberracją 21 chromosomu, do budowania kompetencji rodzica i umocnienia rodziny.

Grupa docelowa

Projekt skierowany jest do minimum 12, maksymalnie 50 dzieci (licząc konsultacje telefoniczne i spotkania w małych grupach) oraz ich rodziców sprawujących nad nimi bezpośrednią opiekę, zamieszkałych na terenie województwa lubelskiego. Występowanie objawów zaburzeń przetwarzania sensorycznego, w tym deficytu w postaci zaburzenia planowania motorycznego u dzieci z zespołem Downa, jest przypisywane przede wszystkim niepełnosprawności intelektualnej. Kształtowanie się podstaw przetwarzania sensorycznego oraz zrozumienia celowości stosowania terapii neurorozwojowej jest bardzo istotne dla rozwoju dziecka i świadomości opiekunów. Jednocześnie prawidłowa diagnoza nada właściwy kierunek dla podjęcia określonych terapii. U starszych dzieci objętych edukacją przedszkolną, bądź wczesnoszkolną, z dużymi deficytami mowy, trafna diagnoza i określenie celów szczegółowych w dużej mierze zależy od wskazanych w rozpoznaniu logopedycznym dysfunkcji.

Cel realizacji zadania publicznego

Celem nakreślonych działań jest objęcie pomocą dzieci z niepełnosprawnością oraz ich rodziców i utrzymanie ciągłości działań wobec rodziców dzieci starszych.

Objęcie bezpośrednim wsparciem najmłodszych dzieci, poprzez wzmocnienie kompetencji rodziców, wpłynie na lepsze funkcjonowanie całej rodziny. Zamiast pogrążyć się w depresji rodzice ucą się jak radzić sobie z nowym wyzwaniem jakim jest niepełnosprawność dziecka.

Rodzice starszych Podopiecznych stowarzyszenia będą czuli się zaopiekowani i zaktywizowani, co umożliwią konsultacje telefoniczne, możliwość spotkań w małych grupach, monitorowanie zaburzeń logopedycznych i neurorozwojowych.

Głównym założeniem tych działań, jest edukacja rodziców na temat tego, co mogą zrobić jako ci, którzy są najbliższą dziecku. Jest to szczególnie ważne w przypadku rodziców małych dzieci. Koncepcja profesora Theodore Hellbrugge, wybitnego pediatry i autorytetu, zakłada takie przygotowanie specjalistyczne rodziców, aby sami w najlepszym momencie dnia i najlepszym czasie funkcjonowania swojego dziecka, wykonywali proste działania rehabilitacyjno –

terapeutyczne po wcześniejszym przeszkoleniu. Dlatego też proponowane w ramach projektu działania zakładają szeroko rozumiane wsparcie dla rodziców dzieci z Zespołem Downa, która opiera się na wzmocnieniu roli i wiedzy samego rodzica. Kompetentny rodzic podejmuje zadania jakie stawia przed nim niepełnosprawność swojej pociechy. Przyczynia się to do dobrostanu całej rodziny.

Otrzymane wsparcie i przekazana wiedza przełożą się na większą świadomość rodziców i opiekunów w zakresie potrzeb i wyzwań związanych wychowywaniem dziecka z niepełnosprawnością intelektualną, a to bezpośrednio wpłynie na poprawę efektywności oddziaływań wychowawczych, edukacyjnych i rehabilitacyjnych wobec osób niepełnosprawnych z zespołem Downa a także zwiększy ich szanse na właściwą integrację społeczną i zminimalizuje ryzyko wykluczenia społecznego w przyszłości.

Miejsce realizacji zadania

Wyjazdy diagnosty zaburzeń rozwojowych będą odbywać się w miejscu zamieszkania uczestników projektu pochodzących z terenu województwa lubelskiego.

Konsultacje i diagnoza zaburzeń mowy odbywać się będą w siedzibie Stowarzyszenia w Lublinie, przy ul. Prymasa Stefana Wyszyńskiego 2 w Lublinie. Przygotowana sala umożliwi spotkania rodziców maluszków dołączających dopiero do grona naszych podopiecznych. Jest to potrzebne z uwagi na ograniczenia pandemiczne, ostrożność w podejmowanych decyzjach o wyjściu z domu z niepełnosprawnym maluszkiem. Z drugiej strony to wyjście i spotkanie innych osób ze stowarzyszenia jest potrzebne do otrzymania wsparcia i poradzenia sobie z problemem. Dostępna tu będzie również nasza pani psycholog.

Konsultacje specjalistyczne telefoniczne będą odbywały się w określonym czasie ,ale w dowolnym miejscu . Nasza pani Diagnosta zostanie wyposażona przez stowarzyszenie w aparat telefoniczny ze specjalnym do tego celu powołanym numerem telefonu , który będzie widoczny na stronie internetowej. Informacje o dyżurach telefonicznych będą dodatkowo rozesłane do członków stowarzyszenia drogą smsową.

Działania planowane w ramach realizacji zadania:

- 1) 8 wyjazdów diagnostycznych do 12 dzieci z terenu woj. lubelskiego Podczas diagnozy neurologiczno-rozwojowej mamy możliwość po pierwsze sprawdzić czy rozwój dziecka przebiega prawidłowo. Jeśli zauważymy jakieś odchylenia od normy, to ze względu na koncepcję „okresów krytycznych” nauczymy rodziców jak je szybko niwelować. Z drugiej strony, jeśli podczas diagnozy nie zauważymy żadnych nieprawidłowości rozwojowych u dziecka, to i tak nauczymy rodzica jak wspierać swoje dziecko w rozwoju. W trakcie diagnozy i wsparcia pracujemy w oparciu o metody : Metoda Montessori i kontynuacja jej metody J. Borysenko, Metoda SI autorstwa A.J. Ayres, Metoda NNLP Sally Goddard Blythe i Petera Blythe.
- 2) konsultacje specjalistyczne telefoniczne w wymiarze 10 h. Na stronie internetowej podane są informacje o dyżurze psychologa. Umieścimy również kontakt do pedagoga diagnosty zaburzeń rozwojowych, tak by każdy rodzic dziecka z niepełnosprawnością ze Stowarzyszenia, a także spoza, mógł skorzystać z porady specjalistycznej.
- 3) konsultacje i diagnozę zaburzeń mowy w wymiarze 24 h – Dzieci w wieku przedszkolnym i szkolnym nie

posługujące się mową czynną będą objęte dodatkowo diagnozą logopedy. Poprowadzi on też konsultacje dla kilkorga maluszków z Trisomią, które w ostatnich miesiącach przyszły na świat a ich rodziny przyłączyły się do Stowarzyszenia.

- 4) opracowanie i wydruk broszur i ulotek skierowanych do rodziców najmłodszych dzieci, opisana w nich będzie również realizacji celów statutowych Stowarzyszenia, pomocowych, i asystencja w trudnościach związanych z niepełnosprawnością dziecka w rodzinie. Będą rozpowszechniane w ośrodkach zdrowia, szpitalach, ośrodkach terapeutycznych. Broszury będą pierwszym wspierającym kontaktem, zanim otrzymają realne wsparcie od osób ze Stowarzyszenia.

4. Opis zakładanych rezultatów realizacji zadania publicznego

Nazwa rezultatu	Planowany poziom osiągnięcia rezultatów (wartość docelowa)	Sposób monitorowania rezultatów / źródło informacji o osiągnięciu wskaźnika
Wzmocnienie kompetencji rodziców udzielenie konkretnej wiedzy w połączeniu z nauką pielęgnacji dziecka.	100%	Raport diagnosty z przeprowadzenia udzielonego wsparcia
Wczesna diagnoza dziecka - działanie interwencyjne (wyjazd diagnostyczny)	8	Karty diagnostyczne z wyjazdów, lista uczestników
Przeprowadzenie konsultacji i diagnozy zaburzeń mowy	24 h	Karta czasu pracy diagnosty
Wydruk broszur i ulotek	2000 szt	faktura

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

Stowarzyszenie Rodzin Osób z Zespołem Downa „Ukryty Skarb” powstało w 1998 r., a w 2008 r. otrzymało status Organizacji Pożytku Publicznego (OPP). W ciągu ostatnich 5 lat działalności w ramach budowania systemu wpierania dziecka i rodziny, a w szczególności wspierania rodzin przeżywające trudności związane z wychowaniem dzieci o szczególnych potrzebach opiekuńczo-wychowawczych, w tym dzieci niepełnosprawnych, we współpracy z Regionalnym Ośrodkiem Pomocy Społecznej (ROPS) w Lublinie, Miejskim Ośrodkiem Pomocy Rodzinie (MOPR) w Lublinie, Państwowym Funduszem Rehabilitacji Osób Niepełnosprawnych (PFRON), a także z Ministerstwem Rodziny i Polityki Społecznej oraz przeprowadziło następujące działania w roku ostatnim rozliczeniowym 2020-stym; 15.06.2020 r. – 15.12.2020 r. - Przeprowadzenie grupowych zajęć z tańca ludowego, miejsce Zespołu Szkół nr 4 im. Janusza Korczaka przy ul. Bronowickiej 21 w Lublinie (dotacja MOPR 7 915 zł).

15.06.2020 r. – 15.12.2020 r. - Prowadzenie zajęć edukacyjnych dla dzieci i młodzieży niepełnosprawnej w Akademii Rozwoju Dziecka „Dobry Start”, przy ul. Głowackiego 35, 20 – 060 w Lublinie (dotacja MOPR 5 600 zł).

15.06.2020 r. – 15.12.2020 r. - Prowadzenie zajęć rehabilitacyjnych:

I Zajęć z gimnastyki korekcyjnej z elementami rehabilitacji ruchowej w Zespole Szkół nr 4 im. Janusza Korczaka przy ul. Bronowickiej 21 w Lublinie,

II Zajęć sportowych w formie szkółki piłkarskiej – dublet z rodzicami w Fabryce Ogólnego Rozwoju przy ul. Mełgiewskiej 9E w Lublinie,

III Zajęć sportowych w formie szkółki piłkarskiej – sportowe przygody w Fabryce Ogólnego Rozwoju przy ul. Mełgiewskiej 9E w Lublinie,

IV Integracji sensorycznej w Gabinet Terapii Integracji Sensorycznej „Żuczek” - Marcin Targoński, ul. Braci Wieniawskich 5b w Lublin oraz w Centrum Terapii Integracji Sensorycznej „Niedźwiadek” - Marcin Machowski w Lublinie, ul. Kryniczna 33 (dotacja MOPR 19 980 zł).

17.08.2020 r. – 10.11.2020 r. Prowadzenie rehabilitacji osób niepełnosprawnych w różnych typach placówek „Re-aktywacja zmysłów”:

I Integracji sensorycznej przeprowadzono w Gabinet Terapii Integracji Sensorycznej „Żuczek” - Marcin Targoński, ul. Braci Wieniawskich 5b w Lublin oraz w Centrum Terapii Integracji Sensorycznej „Niedźwiadek” - Marcin Machowski w Lublinie, ul. Kryniczna 33

II hipoterapia przeprowadzona w Stadninie Koni, Gospodarstwo Rolno-Handlowe „ARIZONA”, Jakubowice Końskie 116 B k. Ciecierzyna (dotacja ROPS 9 540 zł).

17.08.2020 r. – 10.11.2020 r. Prowadzenie zajęć logopedycznych „Stymulowanie rozwoju mowy metodą różnych oddziaływań rewalidacyjnych ze szczególnym zwróceniem uwagi na funkcje deficytowe w rozwoju małego dziecka z zespołem Downa” - Metoda Krakowska, Logopedia Ogólna, Terapia ręki, miejsca realizacji zadania: „Mam Gadane” Centrum Terapii Dzieci - Patrycja Drozd, ul. Bursaki 18/3 w Lublinie, „Bajninio, F-Nino” - Filip Ozon, ul. Kasztelańska 29/64 w Lublinie, Gabinet Logopedyczno-Pedagogiczny - Justyna Wolak, ul. Turkusowa 18/1 w Lublinie, Poradnia Specjalistyczna SPINACZ, ul. A. Struga 8 w Lublinie.

17.08.2020 r. – 10.11.2020 r. Organizacja szkolenia „Wiedza i wsparcie psychologiczne dla rodziców i opiekunów dzieci z zespołem Downa” .

I Przeprowadzono 4 grupy wsparcia: 8.08.2020 r. , 29.08.2020 r. , 12.09.2020 r., 2.10.2020 r.

Miejsce: Dom Nadziei "Caritas Archidiecezji Lubelskiej, ul. Prymasa Stefana Wyszyńskiego w Lublinie

II Poradnictwo telefoniczne - Indywidualne porady telefoniczne . W każdy wtorek w godz. 19,00 – 20,00 (przez 14 tygodni) pod nr telefonu 48 790 345 326 pełnił dyżur psycholog.

III Przeprowadzono dwa specjalistyczne szkolenia:

1. „Funkcjonowanie dziecka z niedojrzałym układem nerwowym”- szkolenie stacjonarne I 18.09.2020 r. i II 2.10.2020 r. w sali konferencyjnej „Domu Nadziei” Caritas Archidiecezji Lubelskiej, ul. Prymasa Stefana Wyszyńskiego 2 w Lublinie.

2. „Rozwój motoryczny dziecka od urodzenia do adolescenta” - szkolenie zdalne dla uczestników III 30.10.2020 r. i IV 31.10.2020 r. - spotkanie on-line za pośrednictwem platformy Google Meet ze względu na sytuację epidemiczną i pandemię wirusa COVID-19 (dotacja ROPS 7 154 zł). Wszystkie działania przeprowadzone przez Stowarzyszenie skierowane są dzieci niepełnosprawnych oraz ich rodziców i opiekunów, mają na celu zapewnienie dzieciom dostępu do rehabilitacji i edukacji oraz wspieraniu działań na rzecz ich integracji społecznej. Wszystkie projekty i zadania rozliczone zostały prawidłowo.

Zasoby rzeczowe:

Biuro z dostępem do Internetu, wyposażenie niezbędne do prawidłowej realizacji zadania, tj. komputer, telefon, drukarka.

Zasoby rzeczowe:

Biuro z dostępem do Internetu, wyposażenie niezbędne do prawidłowej realizacji zadania, tj. komputer, telefon, tablica multimedialna, programy do diagnozy logopedycznej.

Kadra merytoryczna:

Dignosta zaburzeń rozwojowych . Doktor nauk humanistycznych w zakresie pedagogiki, absolwentka UMCS w Lublinie, studiowała także na Uniwersytecie Profesjonalnej Edukacji w Arnhem w Holandii. Wykładowca na kilku uczelniach w Polsce i zagranicą. Propagatorka Metody Marii Montessori w Polsce. Jej zainteresowania badawcze dotyczą rozwoju małego dziecka oraz najlepszych warunków sprzyjających rozwojowi mózgu dziecka. Wygłosiła wykłady w wielu ośrodkach uniwersyteckich Europy między innymi w: Szwecji, Portugalii, Hiszpanii, Słowenii, Niemczech, Słowacji. Uczestniczyła w wielu międzynarodowych projektach edukacyjnych. Zajmuje się diagnozą i terapią dzieci z niedojrzałym układem nerwowym. Autorka książki „Otwarte okna dziecięcych możliwości”.

Diagnozy logopedyczne poprowadzi pedagog , logopeda , ekspert ds. awansu zawodowego nauczycieli Ministerstwa Edukacji i Nauki z zakresu logopedii , pedagogiki ogólnej , pedagogiki specjalnej . Wykładowca w Wyższej Szkole Pedagogicznej im. Janusza Korczaka oraz Wyższej Szkole HUMANITAS w Sosnowcu . Współpracuje z Ośrodkiem Szkoleniowym SOF-OKLES jako wykładowca szkolący Rady Pedagogiczne w zakresie pracy z uczniami o specjalnych potrzebach edukacyjnych . Czynny zawodowo logopeda wspierający rozwój komunikacyjny dzieci ze specjalnymi potrzebami logopedycznymi . Pracuje z dziećmi z dużymi opóźnieniami rozwoju mowy ; z niepełnosprawnymi intelektualnie, z afazją alalia oligofazją oraz autyzmem . Dostosowuje tempo ćwiczeń do potrzeb i możliwości dzieci . Opieką logopedyczną obejmuje dzieci i młodzież z zaburzeniami mowy .

IV. Szacunkowa kalkulacja kosztów realizacji zadania publicznego

Lp.	Rodzaj kosztu	Wartość PLN	Z dotacji	Z innych źródeł
1.	Wyjazd diagnosty zaburzeń rozwojowych do rodziny z malutkim dzieckiem niepełnosprawnym do domu na teren woj. lubelskiego (200 zł x 8 wyjazdów)	1600,00		
2.	Konsultacje specjalistyczne telefoniczne (100 zł x 10 h).	1000,00		

3.	Konsultacja i diagnoza zaburzeń mowy (2hx12os.x90zł)	2 160,00		
4.	Opracowanie broszur redakcyjne i graficzne (umowa zlecenie)	1 500,00		
5.	Wydruk informatorów (2000 szt.-faktura)	3240,00		
6.	Wynajem sali na diagnozy logopedyczne i spotkania rodziców w małych grupach	500,00		
Suma wszystkich kosztów realizacji zadania		10 000,00	10 000,00	0,00

V. Oświadczenia

Oświadczam(-my), że:

- 1) proponowane zadanie publiczne będzie realizowane wyłącznie w zakresie działalności pożytku publicznego oferenta(-ów);
- 2) ~~pobieranie świadczeń pieniężnych będzie się odbywać wyłącznie w ramach prowadzonej odpłatnej działalności pożytku publicznego;~~
- 3) oferent* / oferenci* składający niniejszą ofertę nie zalega(-ją)* / zalega(-ją)* z opłacaniem należności z tytułu zobowiązań podatkowych;
- 4) oferent* / oferenci* składający niniejszą ofertę nie zalega(-ją)* / zalega(-ją)* z opłacaniem należności z tytułu składek na ubezpieczenia społeczne;
- 5) dane zawarte w części II niniejszej oferty są zgodne z Krajowym Rejestrem Sądowym* / inną właściwą ewidencją*;
- 6) wszystkie informacje podane w ofercie oraz załącznikach są zgodne z aktualnym stanem prawnym i faktycznym;
- 7) w zakresie związanym ze składaniem ofert, w tym z gromadzeniem, przetwarzaniem i przekazywaniem danych osobowych, a także wprowadzaniem ich do systemów informatycznych, osoby, których dotyczą te dane, złożyły stosowne oświadczenia zgodnie z przepisami o ochronie danych osobowych.

Stowarzyszenie Rodzin Osób
z Zespołem Downa "Ukryty Skarb"

Maria Tulej
Skarbnik

PREZES Zarządu

Dorota Jędrzych Przerwa

Data29. 09. 2021.....

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

STOWARZYSZENIE
RODZIN OSÓB Z ZESPOŁEM DOWNA
„UKRYTY SKARB”
ul. Prymasa Stefana Wyszyńskiego 2
20-950 Lublin
NIP 946-22-89-347, REGON 431124501
KRS 0000227024

