

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 lub w przypisach.

Zaznaczenie gwiazdką, np. "pobieranie*/niepobieranie*" oznacza, że należy skreślić niewłaściwą odpowiedź i pozostawić prawidłową. Przykład: "pobieranie*/niepobieranie*".

I. Podstawowe informacje o złożonej ofercie

1. Organ administracji publicznej, do którego adresowana jest oferta	Prezydent Miasta Szczecin
2. Rodzaj zadania publicznego ¹⁾	7) działalność na rzecz osób niepełnosprawnych

II. Dane oferenta(-tów)

1. Nazwa oferenta(-tów), forma prawna, numer w Krajowym Rejestrze Sądowym lub innej ewidencji, adres siedziby, strona www, adres do korespondencji, adres e-mail, numer telefonu
Nazwa: Fundacja NeuroDzieci , Forma prawna: Fundacja , Numer Krs: 0001221845 , Kod pocztowy:

III. Zakres rzeczowy zadania publicznego

1. Tytuł zadania publicznego	Epilepsja bez strachu – cyfrowy pakiet książeczek dla rodzin i szkół w Szczecinie			
2. Termin realizacji zadania ²⁾	Data rozpoczęcia	01.09.2026	Data zakończenia	29.11.2026

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

Opis zadania

Projekt zakłada opracowanie i bezpłatne udostępnienie online pakietu trzech krótkich cyfrowych książeczek edukacyjno-wspierających dotyczących epilepsji u dzieci. Materiały będą skierowane w szczególności do mieszkańców Szczecina: dzieci chorujących na epilepsję, ich rodziców i opiekunów, nauczycieli, wychowawców oraz szkół i przedszkoli z terenu miasta.

Celem projektu jest zwiększenie dostępności prostych, przyjaznych i niestygmatyzujących materiałów, które pomagają oswoić temat epilepsji w codziennym otoczeniu dziecka – w domu, w relacji z rodzicem oraz w środowisku szkolnym. Projekt odpowiada na potrzebę redukcji lęku, wzmacniania poczucia bezpieczeństwa dziecka oraz wspierania rodziców i nauczycieli w spokojnej komunikacji o chorobie neurologicznej.

W ramach zadania zostanie przygotowany pakiet trzech cyfrowych książeczek:

„Mój mózg czasem potrzebuje pauzy” – książeczka dla dziecka, która w prosty i spokojny sposób pomoże zrozumieć doświadczenie napadu, emocje po trudnym zdarzeniu oraz potrzebę odpoczynku i wsparcia.

„Pierwsze rozmowy po diagnozie” – książeczka dla rodzica/opiekuna, pokazująca jak rozmawiać z dzieckiem o epilepsji, jak wspierać je emocjonalnie oraz jak budować poczucie bezpieczeństwa bez nadmiernego ograniczania dziecka.

„Spokojna klasa” – książeczka dla szkoły i nauczycieli, dotycząca rozmowy z klasą, ochrony godności dziecka, reagowania na emocje rówieśników oraz przeciwdziałania wykluczeniu i stygmatyzacji.

Materiały zostaną opracowane prostym, dostępnym językiem, bez medycznego żargonu i bez straszenia. Projekt będzie realizowany wyłącznie online i nie zakłada organizacji wydarzeń stacjonarnych ani spotkań. Gotowe książeczki zostaną przygotowane w formacie PDF i bezpłatnie udostępnione na stronie internetowej Fundacji NeuroDzieci oraz w mediach społecznościowych Fundacji.

Działania informacyjne będą prowadzone online i będą ukierunkowane na dotarcie do szczecińskich rodzin, szkół, przedszkoli, nauczycieli oraz osób zainteresowanych tematyką epilepsji u dzieci. Dzięki cyfrowej formule materiały będą dostępne również po zakończeniu projektu i będą mogły być dalej wykorzystywane przez rodziny oraz placówki edukacyjne.

Projekt będzie realizowany z uwzględnieniem dostępności dla osób ze szczególnymi potrzebami. Materiały zostaną przygotowane w czytelnej formie, prostym językiem, z przejrzystym układem graficznym oraz możliwością pobrania ich online.

Miejsce realizacji

Szczecin / online

Projekt będzie realizowany w formule online. Odbiorcami zadania będą w szczególności mieszkańcy Szczecina: dzieci chorujące na epilepsję, ich rodzice i opiekunowie, nauczyciele, wychowawcy oraz szkoły i przedszkola z terenu miasta.

Materiały zostaną opracowane i udostępnione cyfrowo na stronie internetowej Fundacji NeuroDzieci oraz w mediach społecznościowych Fundacji. Upowszechnienie pakietu będzie prowadzone online, ze szczególnym uwzględnieniem szczecińskich rodzin, placówek edukacyjnych i lokalnej społeczności zainteresowanej wsparciem dzieci z chorobami neurologicznymi.

4. Opis zakładanych rezultatów realizacji zadania publicznego		
Nazwa rezultatu	Planowany poziom osiągnięcia rezultatów (wartość docelowa)	Sposób monitorowania rezultatów / źródło informacji o osiągnięciu wskaźnika
Opracowanie cyfrowej książeczki dla dziecka	1 książeczka PDF pt. „Mój mózg czasem potrzebuje pauzy”	Gotowy plik PDF, dokumentacja projektu, publikacja online na stronie Fundacji.
Opracowanie cyfrowej książeczki dla rodzica/opiekuna	1 książeczka PDF pt. „Pierwsze rozmowy po diagnozie”	Gotowy plik PDF, dokumentacja projektu, publikacja online na stronie Fundacji.
Opracowanie cyfrowej książeczki dla szkoły i nauczycieli	1 książeczka PDF pt. „Spokojna klasa”	Gotowy plik PDF, dokumentacja projektu, publikacja online na stronie Fundacji.
Bezpłatne udostępnienie pakietu online	1 pakiet obejmujący 3 cyfrowe książeczki dostępne online	Link do strony internetowej Fundacji lub miejsca publikacji materiałów, screeny publikacji.
Dotarcie z informacją o pakiecie do odbiorców online	Minimum 500 odbiorców działań informacyjnych online	Statystyki mediów społecznościowych, zasięgi postów, screeny publikacji.
Zwiększenie dostępności prostych materiałów o epilepsji u dzieci	Materiały dostępne online także po zakończeniu projektu	Obecność materiałów na stronie internetowej Fundacji, link do pobrania plików PDF.

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

Charakterystyka oferenta

Fundacja NeuroDzieci jest organizacją pozarządową działającą na rzecz dzieci z chorobami neurologicznymi, w szczególności epilepsją, oraz ich rodzin. Celem Fundacji jest zwiększanie świadomości społecznej, edukacja, przeciwdziałanie stygmatyzacji oraz wspieranie dzieci, rodziców i opiekunów w codziennym funkcjonowaniu z chorobą.

Fundacja prowadzi działania informacyjne, edukacyjne i wspierające skierowane do rodzin, szkół, nauczycieli oraz społeczności lokalnych. Szczególną uwagę poświęca oswajaniu tematu epilepsji u dzieci w sposób spokojny, empatyczny, prosty i zrozumiały. Działania Fundacji opierają się na realnych doświadczeniach rodzin dzieci chorujących oraz na potrzebie budowania bardziej świadomego, bezpiecznego i niestygmatyzującego otoczenia dla dzieci z epilepsją.

Doświadczenia w realizacji działań planowanych w ofercie

Fundacja NeuroDzieci posiada doświadczenie w przygotowywaniu materiałów edukacyjnych i informacyjnych dotyczących epilepsji u dzieci oraz w prowadzeniu działań zwiększających świadomość społeczną na temat chorób neurologicznych. Fundacja tworzy treści skierowane do rodziców, dzieci i otoczenia szkolnego, wykorzystując prosty, empatyczny język oraz spokojną komunikację, która nie straszy i nie stygmatyzuje.

Organizacja prowadzi komunikację w mediach społecznościowych, przygotowuje materiały wspierające rodziców i opiekunów oraz buduje społeczność wokół tematyki epilepsji dziecięcej. Dzięki bezpośredniemu kontaktowi z rodzinami dzieci chorujących Fundacja zna realne potrzeby grupy docelowej, w tym potrzebę prostych materiałów pomagających rozmawiać z dzieckiem, szkołą i otoczeniem o epilepsji.

Doświadczenie Fundacji zostanie wykorzystane przy opracowaniu pakietu trzech cyfrowych książeczek dla dziecka, rodzica i szkoły.

Zasoby, które będą wykorzystywane w realizacji zadania

W realizacji zadania wykorzystane zostaną zasoby kadrowe, organizacyjne i merytoryczne Fundacji NeuroDzieci. Fundacja zapewni koordynację projektu, przygotowanie koncepcji pakietu, nadzór nad opracowaniem treści, kontakt z osobami zaangażowanymi w konsultację, redakcję, opracowanie graficzne oraz publikację materiałów online.

W projekcie wykorzystane zostanie doświadczenie Fundacji w tworzeniu treści edukacyjnych, wiedza wynikająca z kontaktu z rodzinami dzieci chorujących na epilepsję oraz dotychczas wypracowany styl komunikacji: spokojny, empatyczny, prosty i niestygmatyzujący. Do realizacji zadania wykorzystane zostaną także kanały komunikacji Fundacji, w tym strona internetowa oraz media społecznościowe, umożliwiające bezpłatne udostępnienie i upowszechnienie materiałów wśród odbiorców

6. Opis sposobu zapewnienia dostępności architektonicznej, cyfrowej oraz informacyjno-komunikacyjnej, zgodnie z wymaganiami o których mowa w art. 6 ustawy z dnia 19 lipca 2019 r. o poprawie zapewniania dostępności dla osób ze szczególnymi potrzebami.

Projekt będzie realizowany w formule online i nie zakłada organizacji wydarzeń stacjonarnych, dlatego dostępność architektoniczna nie będzie stanowiła bariery udziału w zadaniu. Odbiorcy będą mogli skorzystać z materiałów zdalnie, bez konieczności przemieszczania się do konkretnego miejsca.

Dostępność cyfrowa zostanie zapewniona poprzez przygotowanie książeczek w formacie PDF możliwym do pobrania online oraz publikację informacji o materiałach na stronie internetowej i w mediach społecznościowych Fundacji. Materiały będą miały czytelny układ, prostą strukturę, przejrzyste nagłówki oraz spokojną oprawę graficzną.

Dostępność informacyjno-komunikacyjna zostanie zapewniona poprzez użycie prostego, zrozumiałego języka, unikanie medycznego żargonu i dostosowanie treści do różnych grup odbiorców: dzieci, rodziców i nauczycieli. Informacje o projekcie będą przekazywane w sposób jasny, spokojny i nie stygmatyzujący. W razie potrzeby Fundacja będzie mogła udzielić dodatkowych informacji drogą mailową.

IV. Szacunkowa kalkulacja kosztów realizacji zadania publicznego

Lp.	Rodzaj kosztu	Wartość PLN	Z dotacji	Z innych źródeł
1.	Opracowanie koncepcji i treści 3 cyfrowych książeczek edukacyjno-wspierających	2 500,00		
2.	Konsultacja merytoryczna treści	1 000,00		
3.	Redakcja i korekta językowa	700,00		
4.	Ilustracje, projekt graficzny i skład 3 publikacji PDF	3 000,00		
5.	Koordinacja projektu	1 500,00		
6.	Działania informacyjne, publikacja i upowszechnienie pakietu online wśród mieszkańców Szczecina	1 300,00		
Suma wszystkich kosztów realizacji zadania		10 000,00	10 000,00	0,00

V. Oświadczenia

Oświadczam(y), że:

- 1) proponowane zadanie publiczne będzie realizowane wyłącznie w zakresie działalności pożytku publicznego oferenta(-tów);
- 2) pobieranie świadczeń pieniężnych będzie się odbywać wyłącznie w ramach prowadzonej odpłatnej działalności pożytku publicznego;

- 3) oferent* / oferenci* składający niniejszą ofertę nie zalega(-ją)* / zalega(-ją)* z opłacaniem należności z tytułu zobowiązań podatkowych;
- 4) oferent* / oferenci* składający niniejszą ofertę nie zalega(-ją)* / zalega(-ją)* z opłacaniem należności z tytułu składek na 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.

.....
.....

.....
.....

.....
.....

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

Data.....

Załączniki:

1. Oświadczenie do umowy (*fakultatywny*)
2. Dodatkowy załącznik (np. pełnomocnictwo, upoważnienie) (*fakultatywny*)

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.