

# 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

<b>1. Organ administracji publicznej, do którego adresowana jest oferta</b>	Prezydent Miasta Szczecin
<b>2. Rodzaj zadania publicznego<sup>1)</sup></b>	10) działalność na rzecz osób w wieku emerytalnym 2) działalność na rzecz integracji i reintegracji zawodowej i społecznej osób zagrożonych wykluczeniem społecznym 1) pomoc społeczna, w tym pomoc rodzinom i osobom w trudnej sytuacji życiowej oraz wyrównywanie szans tych rodzin i osób

## II. Dane oferenta(-tów)

<b>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</b>	Nazwa: <b>Fundacja "Co z mamą?"</b> , Forma prawna: <b>Fundacja</b> , Numer Krs: <b>0000843819</b> , Kod pocztowy: <b>71-262</b> , Poczta: <b>Szczecin</b> , Miejscowość: <b>Szczecin</b> , Ulica: <b>Rostworowskiego</b> , Numer posesji: <b>37</b> , Numer lokalu: <b>12</b> , Województwo: <b>zachodniopomorskie</b> , Powiat: <b>Szczecin</b> , Gmina: <b>m. Szczecin</b> , Strona www: , Adres e-mail: <b>fundacja@cozmama.com</b> ,
<b>2. Dane osoby upoważnionej do składania wyjaśnień dotyczących oferty (np. imię i nazwisko, numer telefonu, adres poczty elektronicznej)</b>	

## III. Zakres rzeczowy zadania publicznego

<b>1. Tytuł zadania publicznego</b>	Wsparcie w chorobie otępiennej
-------------------------------------	--------------------------------

<b>2. Termin realizacji zadania<sup>2)</sup></b>	Data rozpoczęcia	07.03.2022	Data zakończenia	04.06.2022
--	------------------	------------	------------------	------------

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

#### Opis zadania

Celem projektu jest wsparcie opiekunów osób z chorobami otępiennymi, którzy w pandemii znaleźli się w bardzo trudnej sytuacji. Opiekunowie, czyli najczęściej dzieci lub współmałżonkowie chorych to jedyne ogniwo łączące chorego ze światem – na ich barkach spoczywa cała odpowiedzialność i całodobowa opieka wraz z wszystkimi kosztami finansowymi oraz psychicznymi tej sytuacji. Pozostawieni sami sobie, bez wsparcia systemowego, na własną rękę i po omacku zdobywają wiedzę o chorobie, lekarzach, dostępnym wsparciu. Są przeciążeni, wyczerpani, niewidzialni. Trwająca pandemia pogorszyła ich sytuację i wyostriżyła problemy, ale też bardzo negatywnie wpłynęła na stan ich bliskich chorych, którzy zostali zamknięci w domach i odizolowani od świata. Zamknięto dzienne domy pomocy, niedostępna była opieka środowiskowa, utrudniona nawet podstawowa opieka zdrowotna (teleporady). Jako fundacja odbieraliśmy telefony od bliskich osób z otępieniem, którzy nagle musieli podjąć się całodobowej opieki nad rodzicem, jednocześnie pracując i zajmując się dziećmi, a także od osób, które w pandemii z przerażeniem zaobserwowały u bliskich niepokojące objawy i nie wiedziały, co robić. W niezwykle trudnej sytuacji znaleźli się też ci, których bliscy przebywający w ośrodkach opieki, zostali odizolowani od rodzin na wiele miesięcy. Wszystkim, którzy się z nami skontaktowali udzielaliśmy wsparcia. Mamy jednak świadomość, że większość rodzin pozostaje w zamknięciu bez pomocy, szczególnie w czasie pandemii, dlatego musimy intensyfikować nasze działania skierowane do opiekunów. W ramach projektu planujemy dwa rodzaje działań:

1. Wznowienie regularnych spotkań grupy wsparcia (zawieszonych z powodu obostrzeń pandemicznych), dyżurów dla opiekunów w pilnej potrzebie oraz spotkań wytchnieniowych. W czasie minionego roku staraliśmy się utrzymać kontakt z opiekunami, ale robiliśmy to na zasadzie interwencyjnych działań w ramach wolontariatu, głównie odpowiadając na prośby tych, którzy się z nami skontaktowali. Powrót do regularnego harmonogramu spotkań i dyżurów pozwoli na dotarcie do nowych osób. Będziemy informować o terminach spotkań i dyżurów z wyprzedzeniem za pomocą ogłoszeń w mediach społecznościowych i tradycyjnych oraz wykorzystując bardzo skuteczny w przypadku naszej działalności „marketing szeptany”.

W ramach projektu planujemy zorganizować:

- 5 spotkań grupy wsparcia dla opiekunów osób z chorobą otępienną, w tym:
  - 3 otwarte spotkania w kameralnej przestrzeni, z poczęstunkiem. Czas trwania spotkania: 2 godziny. Osoby, które do nas przychodzą szukają wsparcia psychologicznego, rady, informacji oraz wytchnienia. Poczucie bycia w grupie, która przeżywa te same emocje jest kojące, pomaga znieść swój ból i daje siłę na kolejne wyzwania. Uczestnicy doceniają formułę regularnych spotkań, nawiązują kontakty, przyprowadzają nowe osoby. Ważne, aby zachować ciągłość spotkań, umożliwiając nowym osobom dotarcie. Każdy, kto przyjdzie, otrzyma wsparcie, informacje, obecność osób, które mają podobne doświadczenia i chętnie dzielą się wiedzą.
  - 2 spotkania wytchnieniowe dla stałych uczestników grupy wsparcia – w zależności od sytuacji epidemicznej i potrzeb uczestników wybierzemy spośród: warsztatów rękodzieła, relaksacyjnej sesji jogi, masażu relaksującego, spaceru, nordic walking. Szacowana liczba uczestników spotkania: do 10 osób. Cel to nie tylko relaks, ale też terapia zajęciowa, bardzo potrzebna przeciążonym psychicznie i żyjącym w nieustannym stresie opiekunom.
- Cotygodniowy dyżur online, telefoniczny/stacjonarny dla opiekunów w pilnej potrzebie.

2. Rozbudowa strony internetowej [www.alzheimer-szczecin.pl](http://www.alzheimer-szczecin.pl) (właścicielem domeny jest nasza fundacja) o niezbędne opiekunom treści, głównie dotyczące wczesnych objawów choroby oraz wsparcia i świadczeń dostępnych w Szczecinie i okolicach, oferowanych zarówno przez samorząd i jego jednostki, jak i NFZ, ZUS, PFRON i in. Obecnie nie ma takiej kompleksowej bazy - informacje są rozproszone, trudno dostępne, często ukryte lub niejasno przekazane. Opiekunowie nie są w stanie odnaleźć potrzebnych informacji, tym bardziej, że w czasie pandemii dostęp do pracowników urzędów i instytucji oferujących wsparcie jest bardzo utrudniony.

- W ramach projektu planujemy rozbudować część oferującą wiedzę merytoryczną o otępieniu (definicje chorób, objawy, etapy, rodzaje otępień), a także opracować treść zakładki dotyczących dostępnego wsparcia, opieki. Poza tym: porady prawne dot. procedur związanych z ubezwłasnowolnieniem, ustanowieniem doradcy tymczasowego itp., porady psychologa, procedury przyjęć do DPS-ów, ZOL-i, prywatnych ośrodków opieki.

Jest to pilne działanie wspierające i uświadamiające. Szczególnie w pandemii internet stał się podstawowym źródłem informacji, nawet wśród osób starszych, które są naszą główną grupą docelową. Zdecydowaliśmy się wystąpić o wsparcie finansowe na rozbudowę strony w ramach projektu, ponieważ mamy świadomość, że bez dotacji prowadzone na zasadzie wolontariatu prace postępują zbyt wolno i strona nie oferuje opiekunom z naszego regionu wystarczającej ilości rzetelnych, wiarygodnych informacji. W Internecie mnóstwo jest nieprawdziwych informacji, wprowadzających opiekunów w błąd zarówno dotyczących samej choroby, jak i dostępnych terapii, a także dofinansowań – tym bardziej zależy nam, aby materiał dostępny na naszej stronie był zgodny z aktualną wiedzą medyczną, wiarygodny i rzetelny, a zainteresowani mieli dostęp do kompletu aktualnych i sprawdzonych informacji dot. chorób otępiennych oraz dostępnej pomocy. Informacje te będziemy aktualizować i uzupełniać również po zakończeniu projektu.

We wniosku uwzględniliśmy koszty:

- zebrania materiału merytorycznego dotyczącego chorób otępiennych i objawów, opracowania go i zredagowania w konsultacji z ekspertami, zebranie materiału dot. dostępnych świadczeń i wsparcia dla chorych i opiekunów oraz procedur prawnych.
- wynagrodzenia ekspertów za konsultacje merytoryczne treści dot. chorób otępiennych (lekarz specjalizujący się w chorobach otępiennych, neurolog, psychiatra, geriatra lub specjalista opieki paliatywnej), prawnik (konsultacje dot. procedur związanych z ubezwłasnowolnieniem, pełnomocnictwami, instytucją doradcy tymczasowego), psycholog.
- przygotowania i opracowania grafik internetowych w tym przejrzyste graficzne przedstawienie głównych objawów otępienia, zgodnych z materiałami WHO na potrzeby strony [www](http://www), mediów społecznościowych i dystrybucji elektronicznej do mediów.
- technicznego dostosowania witryny internetowej do nowych funkcji, w tym: stworzenie nowych zakładek w menu umożliwiających publikację przygotowanych treści na stronie, zaprogramowanie, umieszczenie treści na stronach, dostosowanie strony do potrzeb osób z niepełnosprawnościami zgodnie ze standardem dostępności WCAG 2.0 (m.in. regulowana wielkość czcionki, zwiększenie kontrastu, alternatywne opisy zdjęć i grafik), szkolenie z administrowania stroną umożliwiające samodzielne zarządzanie treścią.

Grupa odbiorców projektu i sposób dotarcia do grupy docelowej:

Bezpośredni odbiorcy to opiekunowie osób z otępieniem, czyli najbliżsi, którzy na co dzień zajmują się chorą mamą, tatą, żoną, mężem. Szczególnie zależy nam na dotarciu do opiekunów młodszych, którzy nie są jeszcze w wieku emerytalnym, a jest ich coraz więcej. Często są to osoby pracujące, dzielące czas między pracę zawodową, prowadzenie domu, opiekę nad chorym bliskim i z drugiej strony nad nieletnimi dziećmi. Często opiera się na nich zarówno budżet domowy, jak i organizacja

opieki nad chorym. Kosztowna i wyczerpująca. To one najczęściej szukają pomocy w internecie, bo jest to ich naturalne źródło informacji. Pandemia sprawiła, że właściwie jedyne.

Pośredni odbiorcy to, w przypadku strony internetowej, wszyscy użytkownicy internetu, którzy natkną się na naszą witrynę przeszukując sieć. Uświadomienie problemu otępienia, poznanie pierwszych objawów choroby, na które często nie zwracamy uwagi, uwrażliwienie na problem otępienia, podnosi świadomość społeczną. Choroby otępienne, mimo że stają się coraz większym zagrożeniem społecznym, a wczesna diagnoza pomaga spowolnić rozwój choroby, wciąż pozostają w sferze tabu. Są wstydlive, stygmatyzują chorych i ich bliskich. Dlatego to bardzo ważne, żeby dotrzeć z informacją do jak największej liczby osób.

Temu samemu służą spotkania grupy wsparcia – dotarcie do jak największej liczby osób z informacją o świadczonej przez nas pomocy. Pośrednio skorzysta na tym społeczność lokalna, do której dotrzemy z naszym przekazem.

Sposób dotarcia: o podejmowanych działaniach będziemy informować za pomocą ogłoszeń na stronie internetowej fundacji, profilu fb fundacji i zaprzyjaźnionych instytucji, w tym m.in. Centrum Seniora w Szczecinie. Roześliśmy też informacje prasowe do lokalnych mediów tradycyjnych. Wykorzystujemy też bardzo skuteczny w przypadku naszej działalności „marketing szeptany”. Rozbudowaną stronę internetową promować będziemy również na zamkniętych grupach dot. chorób otępiennych i seniorów w mediach społecznościowych.

#### **Miejsce realizacji**

Spotkania grupy wsparcia i dyżury stacjonarne odbywać się będą w zaprzyjaźnionej z fundacją i sprawdzonej pracowni rękodzieła Rękodzielnia Dmuchawce w Szczecinie przy ul. Filaretów.

Lokalizacja na Pogodnie, w cichej okolicy, z dogodnym dojazdem komunikacją miejską. Grupa wsparcia odbywała już tam spotkania, podczas pierwszego lockdownu, kiedy zamknięte zostały lokale gastronomiczne i wszystkie instytucje publiczne.

Spotkania wytchnieniowe – na terenie Szczecina, w zależności od wybranej oferty.

#### **4. Opis zakładanych rezultatów realizacji zadania publicznego**

<b>Nazwa rezultatu</b>	<b>Planowany poziom osiągnięcia rezultatów (wartość docelowa)</b>	<b>Sposób monitorowania rezultatów / źródło informacji o osiągnięciu wskaźnika</b>
Spotkania grupy wsparcia dla opiekunów osób z chorobą otępienną.	5 spotkań (12 godzin)	dokumentacja fotograficzna
Dyżury telefoniczne/online/stacjonarne dla opiekunów w pilnej potrzebie.	12 dwugodzinnych dyżurów wg ustalonego harmonogramu	jednym z rezultatów jest liczba osób, do których informacja o dyżurze dotarła (zasięg ogłoszenia internetowego zapowiadającego dyżur)

<p>Rozbudowa strony internetowej - stworzenie internetowej ogólnodostępnej bazy wiedzy merytorycznej dla opiekunów, osób zainteresowanych i poszukujących wiedzy o chorobach otępiennych i dostępnym wsparciu pod adresem <a href="http://www.alzheimer-szczecin.pl">www.alzheimer-szczecin.pl</a>. Strona będzie na bieżąco aktualizowana i uzupełniana również po zakończeniu projektu.</p>	<p>komplet opracowanych i opublikowanych tekstów i grafiki dot. chorób otępiennych i dostępnych świadczeń oraz wsparcia dla opiekunów</p>	<p>zrzuty ekranu wykonane po opublikowaniu treści, linki do tekstów, posty opublikowane na profilu fb fundacji</p>
---	---	--

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

### Charakterystyka oferenta

W Polsce jest ponad pół miliona osób z chorobą Alzheimera i innymi chorobami otępiennymi, a do 2050 roku liczba ta wzrośnie czterokrotnie. To tylko szacunki, bo tak naprawdę nie wiadomo ilu chorych żyje bez diagnozy, jaką mają opiekę, jak sobie radzą oni i ich najbliżsi. Chorzy nie są diagnozowani, ich zaburzenia składane są na karb starości. Nie podejmuje się leczenia, pozostawia ich samych, zdanych na rodzinę, jeśli ją mają. Brak – co odzwierciedla dostępny raport NIK – „wypracowanego modelu leczenia i opieki nad osobami z chorobą Alzheimera, w szczególności: rozwiązań organizacyjnych, standardów postępowania diagnostycznego – w tym wczesnej kompleksowej diagnozy, placówek opieki dziennej i całodobowej, kadr medycznych i opiekuńczych”. Niemal cały ciężar opieki nad chorymi na Alzheimera przerzucony jest na ich rodziny.

Fundacja „Co z mamą?” powstała właśnie dlatego – z wielkiej potrzeby wspólnego działania na rzecz poprawy sytuacji chorych i ich opiekunów. Inicjuje i wspiera wszelkie działania, które prowadzą do zmiany, pomaga też opiekunom organizując dla nich m.in. grupy wsparcia, spotkania wytnieniowe oraz udzielając bieżącego wsparcia. Osoby, które dowiadują się, że ich bliski jest chory lub podejrzewają to, nie wiedzą, gdzie szukać pomocy, od czego zacząć, jak diagnozować, co robić i jak sobie z tym poradzić. Szczególnie trudne są pierwsze chwile, bo nikt nie jest przygotowany na taką chorobę. A jest to diagnoza, która wiąże się z całkowitą zmianą w życiu, zwykle zupełnym poświęceniem się opiece nad bliskim, bo w miarę pogłębiania się zaburzeń, chory staje się całkowicie zależny od opiekuna. Choroby otępienne są nieuleczalne. Opiekunowie doświadczają ogromnego stresu i przeciążenia fizycznego, bez wsparcia nie są w stanie sobie poradzić.

Fundację tworzą osoby, których bliscy chorują oraz osoby, które zajmują się zawodowo opieką medyczną. Są ekspertami w dziedzinie chorób otępiennych. Istniejemy od 1 czerwca 2020 r.

Powołując fundację do życia, postawiliśmy sobie za cel:

- podniesienie standardów opieki nad chorymi,
- rozwój profesjonalnego oraz systemowego wsparcia w terapii oraz opiece nad chorym z otępieniem (w tym szczególnie z otępieniem o wczesnym początku)
- bieżące wsparcie opiekunów i chorych,
- poprawę świadomości społecznej w zakresie chorób otępiennych.

Dalekosiężnym efektem, do którego dążymy są zmiany legislacyjne polegające na: otoczeniu chorych opieką systemową, stworzeniu pakietu ogólnodostępnych świadczeń dla chorych i ich

faktycznych opiekunów i kompleksowego programu wsparcia w ramach współdziałania samorządu, NFZ i organizacji pozarządowych. Podejmujemy wszelkie działania w kierunku zmiany systemu opieki zdrowotnej tak, by choroby otępienne były jego równoprawną częścią. Choroby otępienne są nieuleczalne, ale wczesna diagnoza daje duże szanse na skuteczne leczenie i spowolnienie rozwoju choroby, co pozwala przedłużyć czas samodzielnego funkcjonowania chorego. Warto o to walczyć.

#### **Doświadczenia w realizacji działań planowanych w ofercie**

Jesteśmy młodą organizacją, cała nasza działalność przypada na okres pandemii. Zanim powstała fundacja działaliśmy jako nieformalna grupa wsparcia dla opiekunów – uzyskaliśmy wsparcie na nasze działania w postaci mikrodotacji FIO. Już jako fundacja na działania skierowane do opiekunów korzystaliśmy ze wsparcia w ramach współfinansowanego ze środków Miasta Szczecin programu „mikroDOTACJE” (organizacja spotkań wychnieniowych) oraz Programu „Społecznik” (cykl spotkań grupy wsparcia wraz ze spotkaniami wychnieniowymi i dyżurami dla osób w pilnej potrzebie).

#### **Zasoby, które będą wykorzystywane w realizacji zadania**

Rozbudowa strony internetowej i szkolenie z administrowania zawartością – kwestie techniczne, programowanie, itp., które umożliwią nam zrealizowanie naszych zamierzeń, planujemy powierzyć profesjonalnej firmie, z którą już współpracowaliśmy już przy projektowaniu naszej strony. Zebranie materiału merytorycznego, opracowanie i redakcja – częściowo będziemy korzystać z zasobów fundacji, ale główne prace planujemy powierzyć osobom doświadczonym w przygotowywaniu, pisaniu i redagowaniu tekstów.

Konsultacje eksperckie: prawnik, psycholog i lekarz specjalista. Wśród osób współpracujących z fundacją mamy takich specjalistów, chcemy skorzystać z ich profesjonalnej wiedzy. Zależy nam bardzo, aby prezentowana przez nas treść dot. chorób była zgodna z wiedzą medyczną, porady prawnicze opierały się na znajomości praktycznej problemu, a teksty dotyczące wsparcia psychologicznego mądrze pomagały.

Obsługę księgową projektu zapewni księgowa fundacji.

Fundacja nie ma jeszcze własnego sprzętu komputerowego i lokalu - profilem fb zarządzamy społecznie wykorzystując prywatny sprzęt, podobnie będzie z koordynacją prac na stronie internetowej.

We własnym zakresie, wykorzystując wolontariackie zaangażowanie osób związanych z fundacją skoordynujemy i zorganizujemy spotkania, opublikujemy posty i ogłoszenia na profilu fb fundacji. Społecznie wykonamy także dokumentację fotograficzną spotkań, fotorelacje, które zamieścimy na stronie i w mediach społecznościowych. Korzystając z pracy społecznej naszych wolontariuszy opracowana zostanie i rozdystrybuowana informacja prasowa do mediów.

Wszystkie osoby związane z fundacją to opiekunowie lub bliscy osób z otępieniem, z dużym doświadczeniem i wiedzą w zakresie opieki i postępowania z chorym.

#### **IV. Szacunkowa kalkulacja kosztów realizacji zadania publicznego**

Lp.	Rodzaj kosztu	Wartość PLN	Z dotacji	Z innych źródeł
-----	---------------	-------------	-----------	-----------------

1.	5 spotkań grupy wsparcia, w tym 2 spotkania wytnieniowe. Koszt obejmuje: rezerwację pomieszczeń, prowadzenie spotkań, poczęstunek dla uczestników, zakup materiałów warsztatowych.	2 500,00		
2.	12 dyżurów telefonicznych lub stacjonarnych (w zależności od obowiązujących obostrzeń pandemicznych). Koszt obejmuje wynagrodzenie osoby dyżurującej.	800,00		
3.	Zebranie materiału merytorycznego do rozbudowanej strony internetowej (nowe zakładki w menu), zebranie materiału, opracowanie, redakcja, publikacja, przygotowanie grafik internetowych promujących działania w ramach projektu, w tym grafiki dot. objawów choroby otępiennej. W tym koszcie ujęte jest także wynagrodzenie ekspertów za konsultacje merytoryczne treści.	4 400,00		
4.	Techniczne dostosowanie witryny internetowej do nowych funkcji, w tym: stworzenie nowych zakładek w menu umożliwiających publikację przygotowanych treści na stronie, zaprogramowanie, umieszczenie treści na stronach, dostosowanie strony do potrzeb osób z niepełnosprawnościami zgodnie ze standardem dostępności WCAG 2.0 oraz szkolenie z administrowania stroną umożliwiające samodzielne zarządzanie treścią.	2 000,00		
5.	Obsługa księgowa projektu	300,00		
<b>Suma wszystkich kosztów realizacji zadania</b>		<b>10 000,00</b>	<b>10 000,00</b>	<b>0,00</b>

## 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*)

<sup>1)</sup> 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.).

<sup>2)</sup> Termin realizacji zadania nie może być dłuższy niż 90 dni.