



**SPRAWOZDANIE  
Z DZIAŁALNOŚCI FUNDACJI SYNAPSIS**

**za 2008 rok**

**Warszawa, marzec 2009 rok**

## SPIS TREŚCI

I.	Dane ogólne .....	str. 3
II.	Wstęp .....	str. 4
III.	Działalność statutowa .....	str. 7
	1. Program terapii i rehabilitacji dzieci z autyzmem i pokrewnymi zaburzeniami rozwojowymi .....	str. 7
	2. Autyzm-System XXI .....	str. 18
	3. Program autyzm-akademia dla NGO's. drogi do aktywizacji i zawodowej .....	str. 33
	4. Program promocji misji fundacji oraz akcje charytatywne .....	str. 38
IV.	Działalność gospodarcza .....	str. 39
V.	Uchwały Zarządu .....	str. 40

# I. DANE OGÓLNE

## Nazwa Fundacji:

FUNDACJA SYNAPSIS

## Siedziba i adres:

siedziba w 2008 roku: **ul. Ondraszka 3 02-085 WARSZAWA**  
adres do korespondencji: **ul. Ondraszka 3 02-085 WARSZAWA**

## Data rejestracji:

16.01.1990r.

## Nr księgi:

KRS 0000045919

## Nr identyfikacyjny – REGON

001411277

## telefon kontaktowy

(0-22) 825-77-57

## NIP

**526-030-25-22**

## Organy Fundacji

### Zarząd:

Agnieszka Bielecka  
Joanna Grochowska  
Karolina Cyran-Juraszek  
Anna Rajner  
Maria Ratajczak  
Łucja Sokorska-Maj  
Bożenna Ulatowska  
Michał Wroniszewski  
Teresa Zalewska

### Rada Nadzorcza:

Zbigniew Bujak  
Hanna Kossowska  
Irena Namysłowska  
Lidia Kuczmierowska  
Ewa Szperlich

### Rada Fundacji

Ryszard Praszquier  
Jakub Wroniszewski

**Główna idea:** Umacnianie więzi rodzinnych i społecznych

### Cele statutowe Fundacji:

Umacnianie, propagowanie i wspieranie:

- więzi rodzinnych i społecznych,
- podmiotowości i godności jednostki oraz rodziny,
- własnych możliwości ludzi, a zwłaszcza poczucia kompetencji, inicjatywy i kreatywności,
- potęgowanie zdrowia psychicznego, rozwoju umiejętności psychoprophylaktycznych, profesjonalnego doradztwa i pomocy ludziom.

Najważniejszym zadaniem Fundacji jest niesienie wszechstronnej, profesjonalnej pomocy dzieciom i osobom dorosłym z autyzmem oraz ich rodzinom.

## II. WSTĘP

### 1. Historia

Fundacja SYNAPSIS powstała na przełomie 1989 i 1990 roku. Została założona przez dwóch Fundatorów – Ryszarda Praszkiara i Michała Wroniszewskiego. Od 2004 roku Fundacja posiada status organizacji pożytku publicznego. Prowadzi działalność statutową nieodpłatną oraz niewyodrębnioną działalność gospodarczą. Od początku jednym z ważniejszych przedsięwzięć podejmowanych przez Fundację były działania na rzecz dzieci i osób dorosłych z autyzmem oraz ich rodzin.

W latach dziewięćdziesiątych ubiegłego stulecia autyzm był w Polsce jednym z najbardziej zaniedbanych problemów. Brakowało specjalistycznych placówek opieki zdrowotnej oraz placówek oświatowych, nie było specjalistów – lekarzy, terapeutów, psychologów i pedagogów przygotowanych do pracy z dziećmi z autyzmem. Większość dzieci była diagnozowana zbyt późno lub w ogóle nie miały rozpoznawanego autyzmu. Ponieważ często nie mówiły i bardzo trudno było nawiązać z nimi kontakt, kwalifikowane były jako dzieci ze znacznym lub głębokim upośledzeniem umysłowym. Nie było również żadnej oferty dla dorosłych osób z autyzmem.

Pierwszym programem realizowanym w Fundacji na rzecz tej grupy społecznej był program bezpośredniej pomocy dzieciom z autyzmem i ich rodzinom – diagnoza, terapia i rehabilitacja dzieci oraz wspieranie rodziców w ich codziennej pracy i opiece nad ich autystycznym dzieckiem. Ten program uznaliśmy za najważniejszy, ponieważ wczesna diagnoza i szybko podjęta specjalistyczna terapia jest warunkiem powodzenia i decyduje o jakości dalszego życia dziecka. Jednocześnie, trwały intensywne szkolenia terapeutów zatrudnionych w Fundacji.

Następnym krokiem były szkolenia dla rodziców oraz profesjonalistów pracujących z dziećmi z autyzmem. Do 2004 roku przeprowadziliśmy 6 dwuletnich cykli szkoleń przygotowujących psychologów i pedagogów do pracy z tymi dziećmi. Pod koniec 2004 roku rozpoczęliśmy realizację projektu szkoleniowego „Autyzm-Akademia dla NGO's”, finansowanego z Funduszy Europejskich, dla 17 organizacji pozarządowych zajmujących się osobami z autyzmem. Projekt został zakończony w marcu 2008 roku uzyskując bardzo pozytywne oceny ze strony beneficjentów.

Zdawaliśmy sobie sprawę, że sytuacja dzieci i osób dorosłych z autyzmem oraz ich rodzin nie ulegnie poprawie bez zmian systemowych w opiece zdrowotnej, oświacie i polityce społecznej. Od 1991 roku podjęliśmy we współpracy z administracją publiczną i innymi organizacjami zajmującymi się tym problemem działania na rzecz tych zmian. Tak zrodził się program budowania ogólnopolskiego systemu pomocy dzieciom i osobom dorosłym z autyzmem i ich rodzinom – dziś zwany programem Autyzm-System XXI. W ramach tego programu m.in. już po raz trzeci, w kolejnych kadencjach Sejmu, z naszej inicjatywy powstała i działa Grupa Parlamentarna ds. Autyzmu, do której w obecnej kadencji zgłosiło akces 30 posłów i senatorów.

Chcąc zapewnić wiarygodność Fundacji i skuteczność prowadzonych na coraz większą skalę działań oraz pozyskiwać fundusze potrzebne do ich realizacji wdrożyliśmy intensywny program promocji problemu autyzmu oraz samej Fundacji.

Zdawaliśmy sobie sprawę, że bez odpowiedniej siedziby, nie da się realizować i rozwijać programów wszechstronnej pomocy dzieciom i osobom dorosłym z autyzmem i ich

