



**SPRAWOZDANIE
Z DZIAŁALNOŚCI FUNDACJI SYNAPSIS**

za 2009 rok

Warszawa, marzec 2010 rok

SPIS TREŚCI

I	Dane ogólne	str. 3
II	Wstęp	str. 4
III	Działalność statutowa	str. 8
	Program terapii i rehabilitacji dzieci z autyzmem i pokrewnymi zaburzeniami rozwojowymi	str. 8
	Program Autyzm- System XXI	str. 15
	Przedsiębiorstwo Społeczne Pracownia Rzeczy Różnych SYNAPSIS	str. 24
	Program promocji misji Fundacji oraz akcje charytatywne	str. 31
IV	Działalność gospodarcza	str. 35
V	Uchwały Zarządu	str. 35
VI	Sprawozdanie finansowe za 2009 rok	str. 37

I. DANE OGÓLNE

Nazwa Fundacji:

FUNDACJA SYNAPSIS

Siedziba i adres:

siedziba w 2009 roku: **ul. Ondraszka 3 02-085 WARSZAWA**
adres do korespondencji: **ul. Ondraszka 3 02-085 WARSZAWA**
tel./faks (+48 22 825-87-42)
e-mail: fundacja@synapsis.waw.pl
www.synapsis.waw.pl

Data rejestracji:

16.01.1990r.

Nr identyfikacyjny – REGON:

001411277

Nr księgi:

KRS 0000045919

NIP

526-030-25-22

Organy Fundacji

Zarząd:

Agnieszka Bielecka
Karolina Cyran-Juraszek
Joanna Grochowska
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 Praszkiern
Jakub Wroniszewski

Główna idea:

Umacnianie więzi rodzinnych i społecznych.

Misja Fundacji:

Misją Fundacji jest niesienie profesjonalnej pomocy osobom z autyzmem i ich rodzinom oraz wypracowywanie systemowych zmian, które podnoszą jakość ich życia.

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 psychoprofilaktycznych, profesjonalnego doradztwa i pomocy ludziom.

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 rodzinom, szkolić kadry profesjonalistów oraz prowadzić działań na rzecz zmian systemowych. Już w pierwszych latach istnienia Fundacji podjęliśmy starania o odpowiedni

teren i fundusze na budowę przystosowanego do naszych potrzeb obiektu. W 1993 roku od warszawskiego samorządu otrzymaliśmy w użytkowanie wieczyste hektarową działkę położoną na skraju Pól Mokotowskich. W czerwcu 1999 roku został oddany do użytku Ośrodek, w którym obecnie działa Niepubliczna Poradnia dla Dzieci z Autyzmem (NZOZ), Niepubliczna Specjalistyczna Poradnia Psychologiczno-Pedagogiczna, Ośrodek Informacyjno-Prawny oraz Zespół Rzecznika osób z autyzmem. W Ośrodku prowadzone są również szkolenia dla profesjonalistów i wolontariuszy. W 2009 roku Ośrodek obchodził 10lecie swojej działalności.

W 2007 roku, na własnej działce w Wilczej Górze, w Gminie Lesznówola, zakończyliśmy budowę części Ośrodka DOM i PRACA dla dorosłych osób z autyzmem – Przedsiębiorstwo Społeczne Pracownię Rzeczy Różnych SYNAPSIS i Filię NZOZ-u. W budowie jest dom mieszkalny dla osób z autyzmem.

W 2008 roku, w wynajętym lokalu przy ul. Targowej w Warszawie, uruchomiliśmy przedszkole dla dzieci z autyzmem, będące pierwszą w województwie mazowieckim przedszkolną placówką dydaktyczno-wychowawczą prowadzącą intensywny program terapeutyczny dla dzieci z autyzmem w wieku od 2,5 do 6 lat.

W tym samym roku zakończyliśmy również realizację dwóch dużych projektów „Autyzm – mapa drogowa dla Mazowsza – charakterystyka zasobów systemowych oraz diagnoza potrzeb terapeutycznych, edukacyjnych i socjalnych osób dotkniętych autyzmem” oraz zrealizowanego przez nas wraz z Partnerami - Projektu "Partnerstwo dla Rain Mana". W ramach tego projektu powstał Ośrodek w Wilczej Górze oraz uruchomiony w nim został pierwszy w Polsce Zakład Aktywizacji Zawodowej dla dorosłych osób z autyzmem funkcjonujący w ramach Przedsiębiorstwa Społecznego – Pracowni Rzeczy Różnych SYNAPSIS. Projekt ten został wyróżniony i uzyskał tytuł NAJLEPSZA INWESTYCJA W CZŁOWIEKA.

Przez wszystkie lata istnienia Fundacji konsekwentnie rozwijamy i doskonalimy nasze działania w celu zapewnienia dzieciom i osobom dorosłym z autyzmem oraz ich rodzinom wszechstronnej, profesjonalnej pomocy.

2. Rok 2009

Przez cały 2009 rok Fundacja kontynuowała realizację trzech wieloletnich programów: Programu terapii i rehabilitacji dzieci z autyzmem i pokrewnymi zaburzeniami rozwojowymi, Programu Autyzm-System XXI, Programu promocji misji Fundacji i problemów autyzmu oraz akcji charytatywnych.

Do najważniejszych wydarzeń w 2009 roku należy zaliczyć następujące wydarzenia:

- **W roku 2009** rozpoczęła się realizacja projektu „Wsparcie osób z autyzmem” w partnerstwie z ośmioma organizacjami z Porozumienia Autyzm-Polska i PFRON jako liderem. Działania były prowadzone w ramach projektu systemowego z priorytetu I POKL „Wsparcie osób z autyzmem”, dotyczącego aktywizacji społecznej i podejmowania zatrudnienia. W ramach tego projektu wprowadzony został w Polsce nowy test TTAP do badania i oceny umiejętności dorosłych osób z autyzmem w momencie przechodzenia z systemu edukacji do dorosłego życia.
- **22 kwietnia 2009** zorganizowaliśmy w Sejmie RP – Polsko-Francuską Debata Parlamentarną, w której udział wzięli przedstawiciele francuskich władz. Celem debaty było zapoznanie się polskich decydentów z francuskim systemem wsparcia dorosłych osób z autyzmem w zakresie mieszkalnictwa i całodobowej opieki. W

