

LP.	NAZWA ORGANIZACJI	ADRES ORGANIZACJI	STRONA INTERNETOWA ORGANIZACJI	E-MAIL ORGANIZACJI	ZAKRES DZIAŁAŃ ORGANIZACJI
1.	AMICUS FUNDACJA ŁUSZCZYCY I ŁZS	ul. Otrębuska 5, 01-475 Warszawa	https://amicusfundacja.org/	kontakt@amicusfundacja.org	Wsparcie osób z chorobami skóry – łuszczycą, AZS oraz innymi, przewlekłymi dermatozami, a także łuszczycowym zapaleniem stawów. Ponadto Fundacja działa na rzecz poprawy jakości, standardów i dostępności usług zdrowotnych w Polsce oraz edukacji i promocji zdrowia, a także buduje świadomość społeczną na rzecz osób chorych i reprezentuje interesy pacjentów.
2.	FEDERACJA PACJENTÓW POLSKICH	ul. Gagarina 7, 00-753 Warszawa	http://federacjapp.pl/	biuro@federacjapp.pl	Celem organizacji jest przekazywanie informacji i podniesienie kompetencji środowisk pacjenckich oraz społeczeństwa na temat badań nad nowymi lekami oraz wzmocnienie zaangażowania pacjentów w proces badawczy we współpracy z firmami farmaceutycznymi, ośrodkami naukowymi, władzami odpowiedzialnymi za ochronę zdrowia, a także komisjami bioetycznymi.
3.	FEDERACJA STOWARZYSZEŃ AMAZONKI	ul. Piastowska 38, 61-556 Poznań. tel. 618333665	http://www.amazonkifederacja.pl/	amazonki@amazonki.poznan.pl	Wsparcie kobiet chorych na raka piersi, otoczenie ich opieką i pomoc w powrocie do zdrowia fizycznego i sił psychicznych oraz do życia rodzinnego i społecznego. Federacja realizuje swoje cele m.in. poprzez tworzenie warunków sprzyjających wzajemnemu wsparciu, pomocy i samopomocy, reprezentowanie interesów osób dotkniętych rakiem piersi, a także udzielanie pomocy finansowej osobom dotkniętym rakiem piersi, będącym w skrajnie trudnej sytuacji materialnej.
4.	FUNDACJA „NARATUNEK DZIECIOM	ul. Ślężna 114s/1, 53-111 Wrocław	https://naratunek.org/	fundacja@naratunek.org	Organizacja pożytku publicznego, działająca od 30 lat na rzecz małych pacjentów Kliniki Transplantacji Szpiku, Onkologii i Hematologii

	Z CHOROBA NOWOTWOROWĄ				Dziecięcej Przylądek Nadziei. Każdego roku pomaga 2000 dzieci z całej Polski, które leczą się we wrocławskim szpitalu.
5.	FUNDACJA „POKONAJRAKA”	ul. Legionów 107D/15 81-472 Gdynia Oddział Warszawa ul. Wiejska12/3, 00-490 Warszawa	https://www.pokonajraka.com/	fundacja@pokonajraka.com	Celem Fundacji jest wsparcie osób, które dowiadują się o chorobie nowotworowej, uświadomienie, że raka można pokonać i wrócić do „normalnego” życia, życia pełnego pasji i marzeń.
6.	FUNDACJA ADAPTACJA	ul. Chylońska 217, 81-007 Gdynia tel. 570045955	https://adaptacja.info/	biuro@adaptacja.info	Fundacja Adaptacja zajmuje się prowadzeniem świetlicy dla osób starszych, niepełnosprawnych, wymagających nieustannej opieki cierpiących z powodu powikłań chorób wieku podeszłego, tj. demencja, otępienie, schizofrenia oraz Alzheimer, a także szeroko pojętą terapią, profilaktyką oraz wspomaganiem seniorów oraz niepełnosprawnych.
7.	FUNDACJA APROBATA	ul. Boh. Westerplatte 3/35,35-040 Rzeszów	http://fundacjaaprobata.ippez.pl/	biuro@fundacjaaprobata.org.pl	Fundacja Aprobata kontynuuje działania Stowarzyszenia Reumatyków i Ich Sympatyków im. Hanki Żechowskiej Koło Podkarpackie „Podaj Dalej” Fundacja działa na rzecz osób z chorobami reumatycznymi oraz seniorów.
8.	FUNDACJA DIABECIAKI	ul. Łąkowa 11, 90- 562 Łódź	https://diabeciaki.pl/	prezes@diabeciaki.pl	Cele Fundacji to m.in. opieka nad dziećmi i młodzieżą z cukrzycą do 25 roku życia, informowanie społeczeństwa o potrzebach i problemach młodych diabetyków i ich rodzin, a także przeciwdziałanie marginalizacji społecznej dzieci chorych na cukrzycę w placówkach oświatowych i integracja dzieci chorych ze zdrowymi.
9.	FUNDACJA DKMS	ul. Altowa 6 lik 9. 02- 386 Warszawa tel. 228829401	https://www.dkms.pl/	Formularz kontaktowy znajduje się na stronie Fundacji	Cele Fundacji to m.in. zorganizowanie i zarządzanie Ośrodkiem Dawców Szpiku i krwiotwórczych komórek macierzystych krwi obwodowej, edukacja społeczna w zakresie

					dobrowolnego dawstwa krwiotwórczych komórek macierzystych, a także pozyskiwanie, badanie i opieka nad potencjalnymi Dawcami krwiotwórczych komórek macierzystych oraz opieka nad Dawcami szpiku lub krwiotwórczych komórek macierzystych.
10.	FUNDACJA DLA PRZEJRZYSTOŚCI PRZEWIDYWALNOŚCI DECYZJI ADMINISTRACYJNYCH	ul. Rusznikarska 12B/64, 31-261 Kraków tel. 503376384	https://www.dlaprzejrzystosci.pl/	kontakt@dlaprzejrzystosci.pl	Działania na rzecz przejrzystości w życiu publicznym, aby umożliwić wszystkim Polakom i firmom realizację prawa do uprawnionego oczekiwania wobec administracji publicznej.
11.	FUNDACJA EB POLSKA	ul. Konikowa 79ea 76-024 ŚWIERYNO Korespondencyjny Fundacja EB Polska Ul. Wiktorii Wiedeńskiej 9a, 02-954 Warszawa	http://ebpolska.pl/	terapia@ebpolska.pl	Fundacja działa na rzecz poprawy stanu zdrowia chorych na pęcherzowe oddzielanie się naskórka (Epidermolysis Bullosa – w skrócie EB) oraz choroby rzadkie. Wsparcie osób chorych na EB, ich rodzin i opiekunów, w tym w formie szerzenia wiedzy o chorobie, możliwościach leczenia oraz dostępności środków medycznych.
12.	FUNDACJA GLIOMA CENTAER IM. HANI MAGIERY	ul. Nowa 9, 32-065 Wola Filipowska	https://gliomacenter.com/	zarzad@glioma-center.com	Pomoc dla osób chorujących na glejaka, nowotwory mózgu w uzyskiwaniu konsultacji, ułatwianiu dostępu do innowacyjnych metod postępowania, działań integracyjnych czy dzielenia się wszelkimi, dającymi nadzieję nowościami.
13.	FUNDACJA IM BŁAŻEJA RAWICKIEGO	ul. Andriollego 70; 05-400 Otwock	http://ippep.pl/organizacje/stowarzyszenie-europacolon-polska/	iga@europacolonpolska.pl	Zwiększenie świadomości na temat nowotworów układu pokarmowego, w tym raka jelita grubego, a co za tym idzie wczesnego wykrywania tych nowotworów. Profilaktyka chorób nowotworowych oraz poprawa jakości życia chorych osób zmniejszenie zachorowalności wśród zdrowych i śmiertelności wśród osób chorych.

14.	FUNDACJA ISKIERKA NA RZECZ DZIECI Z CHOROBA NOWOTWOROWA	ul. Adama Pługa 1/2, 02-047 Warszawa Biuro: ul. Targowa 5, 41-500 Chorzów	https://fundacjaiskierka.pl/	biuro@fundacjaiskierka.pl	Pomoc, w tym pomoc społeczna, dzieciom i młodzieży chorym na choroby nowotworowe oraz ich rodzinom, ochrona i promocja zdrowia oraz ratowania życia dzieci, wspieranie i prowadzenie inicjatyw o charakterze zdrowotnym, edukacyjnym oraz charytatywnym, a także promowanie zatrudnienia i aktywizacja zawodowa wśród grup wykluczonych.
15.	FUNDACJA MAŁGOSI BRAUNEK „BĄDŹ”	ul. Husarii 32, 02-951 Warszawa	https://fundacijabadz.pl/	kontakt@fundacijabadz.pl	Fundacja Małgosi Braunek „Bądź” wyraża społeczną potrzebę głębokiej reformy medycyny onkologicznej w Polsce, promuje i wspiera zintegrowane podejście zarówno do zdrowia, jak i do choroby, zainspirowane filozofią życia Małgosi Braunek i jej osobistym doświadczeniem choroby nowotworowej.
16.	FUNDACJA MY PACJENCI	ul. Tadeusza Krępowieckiego 10/29, 01-456 Warszawa;	https://mypacjenci.org/	info@mypacjenci.org	Misją Fundacji jest budowanie płaszczyzn współpracy między administracją publiczną, pacjentami i ich organizacjami, lekarzami, światem akademickim i biznesem w ochronie zdrowia.
17.	FUNDACJA NA RZECZ PACJENTÓW – OPIEKA FARMACEUTYCZNA W CENTRUM UWAGI	ul. Rondo ONZ 1 lok XXVP, 00-124 Warszawa	https://opiekafarmaceutyczna.org/	fundacja@opiekafarmaceutyczna.org	Fundacja na rzecz Pacjentów – Opieka Farmaceutyczna w Centrum Uwagi działa na rzecz edukacji pacjentów. Misją i podstawowym celem Fundacji jest aktywne podejmowanie działań promujących model opieki zdrowotnej, który stawia pacjenta w centrum systemu ochrony zdrowia. Realną i łatwo dostępną pomocą w realizacji tego celu może okazać się powszechna opieka farmaceutyczna. Fundacja jest aktywnym partnerem w rekomendowaniu kierunku rozwoju opieki farmaceutycznej w Polsce.
18.	FUNDACJA NA RZECZ ZAPOBIEGANIA	ul. Elektoralna 26, 00-892 Warszawa Tel 226206435 ,	https://www.fundacja-maraton.pl/	zgpowrotzu@poczta.onet.pl	Do zadań Fundacji należy m.in. upowszechnianie wśród społeczeństwa wiedzy praktycznej i teoretycznej w zakresie

	NARKOMANII MARATON				uzależnienia od środków zmieniających świadomość, realizacji szeroko pojętej prozdrowotnej profilaktyki czynnej wśród dzieci i młodzieży, a także wprowadzanie wiedzy teoretycznej i osiągnięć praktycznych w zakresie zapobiegania HIV/AIDS.
19.	FUNDACJA NADZIEJA DLA ZDROWIA	ul. Czardasza 22 A lok 22 A, 02-169 Warszawa	http://nadziejadlazdrowia.pl/	poczta@nadziejadlazdrowia.pl	Fundację powołali do życia rodzice dzieci, które otarły się o śmierć w polskich szpitalach oraz młodzi prawnicy, którzy nie mogą pogodzić się z istniejącym stanem rzeczy w systemie ochrony zdrowia. Celem Fundacji „Nadzieja dla zdrowia” jest edukacja w zakresie profilaktyki i leczenia chorób przewlekłych, dążenie do przeciwdziałania rozwojowi chorób cywilizacyjnych oraz pomoc pacjentom i ich rodzinom w dostępie do najbardziej nowoczesnych terapii, wsparcie chorych i ich bliskich w walce o prawa pacjenta i dostęp do leczenia w ramach obowiązującego systemu ochrony zdrowia w Polsce.
20.	FUNDACJA NIESKOŃCZONE MOŻLIWOŚCI	ul. Rydygiera 29/2130 -695 Kraków	https://www.nieskonczonemozliwosci.org/	n.mozliwosci@gmail.com	Fundacja zajmuje się działalnością edukacyjną i informacyjną, wydawniczą, świadczeniem bezpłatnych porad prawnych, zawodowych i socjalnych, a także pozyskiwaniem funduszy na rzecz pomocy osobom biednym oraz chorym, pomocą w poszukiwaniu pracy, napisaniu pism urzędowych, informowaniem o prawach i uprawnieniach chorych, niepełnosprawnych, seniorów i ubogich, wsparciem terapeutycznym.
21.	FUNDACJA NIKA	ul. Warszawska 21d/36, 05-520 Konstancin Jeziorna	http://www.nika.org.pl/	fundacja@nika.org.pl	Jednym z kluczowych celów Fundacji jest ochrona i promocja zdrowia, wsparcie chorych na migrenę, poprawa ich sytuacji formalno-prawnej, dostępności

					nowoczesnych terapii oraz leków, upowszechnianie wiedzy dotyczącej racjonalnego i zdrowego odżywiania, a także aktywnego stylu życia.
22.	FUNDACJA ONKOCAFE RAZEM LEPIEJ	ul. Narbutta 65/71 pok. 114 , 02-524 Warszawa	https://onkocafe.pl/	biuro@onkocafe.pl	Do najważniejszych zadań Fundacji należy działalność na rzecz integracji, promocji zatrudnienia oraz aktywizacji zawodowej i społecznej osób dotkniętych chorobą nowotworową, a także tworzenie klubów pacjentów, skupiających osoby leczone onkologiczne, z podziałem na miasta i regiony oraz tworzenie baz danych chorych. Fundacja zajmuje się także organizacją zajęć rehabilitacyjnych we współpracy z wyspecjalizowanymi placówkami medycznymi.
23.	FUNDACJA ONKOLOGICZNA ALIVIA	ul. Wąwozwa 12, 02-796 Warszawa	https://alivia.org.pl/	info@alivia.org.pl	Misją fundacji jest mobilizowanie i aktywizowanie chorych na raka do bycia odważnym, aktywnym pacjentem, poszukującym najlepszych terapii, lekarzy i ośrodków, najkrótszych kolejek do badań diagnostycznych i wszelkich innych informacji, które mogą poprawić ich wyniki leczenia i stan zdrowia. Fundacja Alivia edukuje i reprezentuje pacjentów onkologicznych w debacie publicznej oraz wskazuje narzędzia, dzięki którym mogą oni odważniej decydować o swoim zdrowiu, miejscu i sposobie leczenia.
24.	FUNDACJA ONKOLOGICZNA NADZIEJA	ul. Kwatery Głównej 46/U1 04-294 Warszawa	https://www.fundacjaonkologicznana nadzieja.org/	fon@fundacjaonkologicznana nadzieja.org	Fundacja Onkologiczna Nadzieja wspiera merytorycznie oraz finansowo osoby w chorobie nowotworowej. Pomaga m.in. zbierać środki na finansowanie leczenia oraz informuje o dostępnych metodach leczenia w walce z chorobą, a także współpracuje z

					polskimi i zagranicznymi ośrodkami medycznymi.
25.	FUNDACJA ONKOLOGICZNA ŻYCIE Z RAKIEM	ul.K.Promyka5/145, 01-604Warszawa	https://zyciezrakiem.org/	kontakt@zyciezrakiem.org	Fundacja dzieli się doświadczeniem i wiedzą w zbudowaniu strategii, które ułatwią: zrozumienie trudnych emocji związanych z chorobą, korzystanie z systemu opieki zdrowotnej, zdobywanie wiedzy o własnej chorobie, aktywne włączenie się w proces leczenia i zdrowienia poprzez zmianę stylu życia i odżywiania. Podpowiemy, jak poradzić sobie finansowo w czasie kryzysu, a po wyzdrowieniu, jak powrócić do aktywności życiowej i zawodowej z poszanowaniem swojego zdrowia i życia.
26.	FUNDACJA POLSKIEGO TOWARZYSTWA STWARDNIENIA ROZSIANEGO	ul. Nowolipki 2a 00-160 Warszawa	https://ptsr.org.pl/	zarzad@fundacja.org.pl	Celem Fundacji PTSR jest szeroko rozumiana pomoc osobom chorym na stwardnienie rozsiane i z innymi niepełnosprawnościami, ich rodzinom i przyjaciołom oraz osobom starszym tak, aby mogły one nadal w pełni uczestniczyć w życiu społecznym, gospodarczym i kulturalnym kraju, a w szczególności: tworzenie warunków do organizowania bezpośredniej pomocy tej grupie osób oraz wspieranie wszelkich działań ukierunkowanych na tworzenie otwartych i pozytywnych postaw społecznych oraz respektowanie praw osób wskazanych powyżej.
27.	FUNDACJA RAZEM W CHOROBIE	ul.Łąkowa2, 05-252Dąbrówka	http://www.fundacjarazemwchorobie.pl/	c@data.pl	Misją Fundacji Razem w Chorobie jest propagowanie w oparciu o EBM postępów w naukach medycznych i farmaceutycznych dla dobra pacjenta. Fundacje kieruje się m.in.

					przestrzeganiem obowiązującego prawa z poszanowaniem praw wszystkich pacjentów do godnego życia na każdym etapie choroby bez względu na ich status społeczny, przekonania i pochodzenie oraz szacunkiem dla nauki, jej rozwoju i pomocą we wdrażaniu postępu niosącego pomoc i nadzieję dla chorych.
28.	FUNDACJA SMA	ul. Przy Forcie 10/99 02-495 Warszawa	https://www.fsma.pl/	info@fsma.pl	Fundacja w całości opiera się na społecznej pracy osób, którym bliska jest problematyka rdzeniowego zaniku mięśni i którzy odpowiednio do swoich umiejętności i w miarę wolnego czasu działają dla dobra wszystkich, których dotknęła ta ciężka choroba. Celami statutowymi Fundacji są: prowadzenie wszechstronnej działalności na rzecz osób chorych na rdzeniowy zanik mięśni i ich bliskich, w tym szczególnie mającej na celu przeciwdziałanie wykluczeniu, zwiększenie niezależności oraz poprawę szeroko pojętej jakości życia; zwiększanie świadomości społecznej na temat rdzeniowego zaniku mięśni, w szczególności upowszechnianie wiedzy w zakresie genetyki, diagnostyki, standardów opieki oraz metod terapeutycznych.
29.	FUNDACJA SM-WALCZ O SIEBIE	ul. Skowronków 8, 05-806 Pęcice Małe	http://www.sm-walczosiebie.pl/	kontakt@sm-walczosiebie.pl	Cele Fundacji to wspieranie działań osób niepełnosprawnych, wykluczonych społecznie, chorych oraz promocja inicjatyw przez nich podejmowanych, a także zwiększenie aktywności, integracji społecznej i zawodowej osób niepełnosprawnych, wykluczonych społecznie, chorych.
30.	FUNDACJA SPINA	ul. Chorzowska 214/10, 40-101 Kraków.	https://spina.com.pl/	fundacja@spina.com.pl	Fundację na Rzecz Dzieci z Przepukliną Oponowo-Rdzeniową i Innymi Wadami Rozwojowymi „SPINA” powstała z

		Adres do korespondencji: ul. Medyków 16, 40-752 Katowice.			zaangażowania i troski o dzieci, które mają ogromną szansę na pełną integrację w społeczeństwie. Ich start w życiu jest trudniejszy niż zdrowych kolegów i koleżanek. Zdrowe funkcjonowanie wymaga współpracy specjalistów różnych dziedzin oraz wielkiego zaangażowania rodziców, którzy zmuszeni są do koordynowania tych inicjatyw. W Polsce większość przypadków przepuklin zostaje zdiagnozowana zbyt późno. Wysoka liczba narodzin dzieci z przepukliną oponoworodzeniową nakłada wiele wyzwań na lekarzy – jak leczyć, jak koordynować leczenie, aby było jak najbardziej efektywne zwłaszcza, że każde dziecko jest inne. Szuka się więc jak najwcześniejszych możliwości leczenia.
31.	FUNDACJA STOMALIFE	ul. Tytusa Chałubińskiego 8 00-613 Warszawa	https://stomalife.pl/	biuro@stomalife.pl	Fundacja STOMAlife walczy z wykluczeniem społecznym dotyczącym pacjentów stomijnych. Celem działalności Fundacji jest przełamanie tabu związanego ze stomią, aktywizacja społeczna stomików, by mogli prowadzić normalne i aktywne życie oraz edukacja pacjentów i społeczeństwa w zakresie faktów i mitów związanych ze stomią.
32.	FUNDACJA SYSTEM AKTYWIZACJI SENIORA	ul. Jana Muszyńskiego 2, 90-151 Łódź	https://www.facebook.com/systemaaktywizacjiseniore/	biuro@fundacjasas.pl	Cele Fundacji to m.in. prowadzenie wszechstronnej działalności w zakresie ochrony zdrowia oraz ratowania życia, a także prowadzenie działalności pielęgnacyjnej, opiekuńczej rehabilitacyjnej wobec seniorów oraz osób wykluczonych ze względu na niepełnosprawność intelektualną lub ruchową oraz prowadzenie „Domu spotkań międzypokoleniowych”.

33.	FUNDACJA TO SIĘ LECZY	ul. Piękna 28/34 lok 53, 00-547 Warszawa	https://tosieleczy.pl/	kontakt@tosieleczy.pl	Jedną z głównych podwalin dla powstania Fundacji była realizowana w latach 2013-2015 Kampania „Rak To Się Leczy!”, która dzięki zaangażowaniu wielu osób, bardzo szeroko dotarła z pozytywnym przekazem, że rak to nie wyrok, dlatego warto się badać i nie rezygnować z leczenia. Cele statutowe Fundacji obejmują m.in. ochronę i promocję zdrowia, promocję i organizację wolontariatu oraz problematyki chorób cywilizacyjnych, a także edukację w zakresie zdrowia, zorientowaną na różne środowiska społeczne.
34.	FUNDACJA TRANSPLANTACJA LIVER STRONG	ul. Rogalińskiego 5/7 80-809 Gdańsk	https://www.facebook.com/fundacja.transplantacja/	Fundacjatransplantacja@gmail.com	Fundacja powstała z dramatycznych doświadczeń fundatora - Grzegorza Perzyńskiego, któremu w ostatniej chwili, w stanie skrajnym, przeszczepiono wątrobę. Celem Fundacja jest niesienie nadziei, a także inspiracji.
35.	FUNDACJA URSZULI JAWORSKIEJ	ul. Międzynarodowa 61, 03-922 Warszawa	https://fundacjauij.pl/	register@fundacjauij.pl	Fundacja od 1997 roku aktywnie pomaga chorym na nowotwory, chorym na białaczkę, SM, WZW C, szpiczaka mnogiego, nowotwory mózgu, buduje bank dawców szpiku, prowadzi akcje edukacyjno-informacyjne w mediach oraz propacjenckie zmiany systemowe w ochronie zdrowia. Ma na swoim koncie wiele udanych programów zmierzających do realizacji jej statutowych celów.
36.	FUNDACJA WYGRAJMY ZDROWIE	ul. Piękna 28/34 lok 53, 00-547 Warszawa	http://www.wygrajmyzdrowie.pl/	fundacja@wygrajmyzdrowie.pl	Fundacja „Wygrajmy Zdrowie” jest wspólną inicjatywą pacjentów onkologicznych oraz lekarzy z Instytutu Centrum Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie, założoną w 2004 roku. Fundacja ma na celu promowanie problematyki onkologicznej i chorób cywilizacyjnych, działań legislacyjnych

					oraz systemowych w ochronie zdrowia. Naszą misją jest podnoszenie wiedzy społeczeństwa na temat nowotworów i chorób cywilizacyjnych oraz promocja badań profilaktycznych pozwalających na wczesne wykrycie i skuteczne leczenie.
37.	FUNDACJA ŻYCIE W ZDROWIU	ul. Dekabrystów 82, 42-200 Częstochowa	---	biuro@zyciewzdrowiu.org	Głównym celem Fundacji jest promocja zdrowego stylu życia, realizowana m.in. poprzez podnoszenie świadomości społecznej w zakresie zdrowego stylu życia, inicjowanie działań służących poprawie poziomu edukacji i wiedzy różnych grup wiekowych, a także upowszechniania rzetelnych informacji na temat roli zdrowego odżywiania i edukacja w zakresie profilaktyki otyłości i jej powikłań.
38.	INICJATYWA SPOŁECZNANIE-SAMODZIELNI		https://www.facebook.com/NieSamodzielni/	niesamodzielni@gmail.com	Nie-Samodzielni to inicjatywa społeczna, w ramach której podejmujemy, wszelkie dostępne w obrębie prawa, działania na rzecz osób niepełnosprawnych o bardzo znacznej potrzebie wsparcia
39.	INSTYTUT PRAW PACJENTA I EDUKACJI ZDROWOTNEJ	ul. Piękna 64a/8, 00-672 Warszawa	http://ippez.pl/	kontakt@prawapacjenta.eu	Działania na rzecz zwiększenia świadomości obywatelskiej w zakresie praw pacjenta, postaw prozdrowotnych oraz rozwoju środowiska organizacji pacjentów w Polsce.
40.	KOALICJA NA POMOC NIESAMODZIELNYM	Biuro Koalicji: ul. Hajoty 49, 01-821 Warszawa	https://niesamodzielnym.pl/	biuro@niesamodzielnym.pl	Celem Koalicji „Na pomoc niesamodzielnym” jest przekonanie władz państwowych, samorządowych oraz opinii publicznej do pilnej potrzeby budowy w Polsce nowoczesnego systemu wsparcia osób niesamodzielných
41.	MAŁOPOLSKI SEJMIK ORGANIZACJI OSÓB NIEPEŁNOSPRAWNYCH MSOON	ul. Dunajewskiego 5, 31-133 Kraków (siedziba PTWK) Tel.: 602 743 88	http://msoon.org.pl/	biuro@msoon.org.pl	Celem działania Sejmiku jest reprezentowanie, rzecznictwo interesów oraz realizacja potrzeb środowiska osób niepełnosprawnych dążące do stworzenia warunków pełnego i aktywnego życia osób niepełnosprawnych.

42.	MATIO FUNDACJA POMOCY RODZINOM I CHORYM NA MUKOWISCYDOZĘ	ul Celna 6, 30-507 KRAKÓW	https://www.mukowiscydoza.pl/	Krakow@mukowiscydoza.pl	Celem powołania Fundacji było stworzenie niezależnej organizacji, na którą mogliby liczyć wszyscy chorzy na mukowiscydozę i ich rodziny, aby nie pozostawali sami z własną tragedią. Celem Fundacji jest m.in. pomoc chorym na mukowiscydozę i ich rodzinom, rozpowszechnianie wiedzy o osiągnięciach nauki i medycyny dotyczących mukowiscydozy, a także rozwijanie kontaktów z krajowymi i zagranicznymi ośrodkami związanymi z badaniami naukowymi i leczeniem mukowiscydozy.
43.	OFO - OGÓLNOPOLSKA FEDERACJA ONKOLOGICZNA.	ul. Tyszkiewicza 13/49 01-157 Warszawa	http://federacjaonkologiczna.pl/	federacjaonkologiczna@gmail.com	Ogólnopolska Federacja Onkologiczna jest związkiem stowarzyszeń, który powstał w listopadzie 2019 r. Celem funkcjonowania organizacji jest udział w debacie publicznej dotyczącej stanu systemu ochrony zdrowia oraz kształtowanie rozwiązań, wpływających na profilaktykę, diagnostykę i leczenie chorób nowotworowych w Polsce.
44.	OGÓLNOKRAJOWE STOWARZYSZENIE POMOCY CHORYM NA PRZEWLEKŁĄ BIAŁACZKĘ SZPIKOWĄ (SPBS)	ul. Erazma Ciołka- 10/112, 01-402 Warszawa, Biuro 500291289 adres do korespondencji ul. Tarnowskiego 28/32 39-400 Tarnobrzeg	https://www.spbs.com.pl/	office@spbs.com.pl celpio@go2.pl	Stowarzyszenie wspiera osoby chore na PBS, ich rodziny i bliskich. Organizuje szkolenia i akcje informacyjne związane z chorobą i nowoczesnymi metodami leczenia białaczki, a także uczestniczy w pracach krajowych i międzynarodowych organizacji, których celem jest zwalczanie chorób nowotworowych.
45.	OGÓLNOPOLSKA FEDERACJA STOWARZYSZEŃ REUMATYKÓW „REF”	ul. Spartańska 1, 02-637 Warszawa	http://ref.org.pl/index.html	REF@biznespoczta.pl REF@ref.org.pl	Początki Federacji sięgają marca 2000 roku, kiedy to przedstawiciele stowarzyszeń chorych na choroby reumatyczne spotkali się w Dębem pod Warszawą i podjęli decyzję o powołaniu federacji stowarzyszeń. Nazwa „REF” nawiązuje do żeglarskiego węzła refowego, który kiedy trzeba trzyma mocno,

					a kiedy potrzeba daje się łatwo rozwiązać. Oznacza to wspólne działanie w sprawach nas wszystkich i pełną autonomię stowarzyszeń działających na rzecz swoich członków w terenie.
46.	OGÓLNOPOLSKA FEDERACJA STOWARZYSZEŃ UNIwersytetów TRZECIEGO WIEKU	ul. Jagiellońska 18 33-300 Nowy Sącz	https://www.federacjautw.pl/	federacjautw@interia.eu	Cele Federacji to m.in. zrzeszanie stowarzyszeń, prowadzących działalność statutową w zakresie edukacji i aktywizacji osób starszych oraz udzielanie im wsparcia organizacyjnego, prawnego, logistycznego i finansowego, a także reprezentacja uniwersytetów trzeciego wieku, należących do Federacji UTW na forum ogólnopolskim i międzynarodowym, wobec sektora publicznego i innych środowisk oraz wspieranie działalności statutowej członków Federacji UTW.
47.	OGÓLNOPOLSKIE STOWARZYSZENIE MŁODYCH Z ZAPALNYMI CHOROBYMI TKANKI ŁĄCZNEJ „3MAJMY SIĘ RAZEM”	ul. Lindleya 16, 02-013 Warszawa	https://3majmysierazem.pl/strona-glowna/	kontakt@3majmysierazem.pl	Działalność Stowarzyszenia „3majmy się razem” opiera się głównie na wolontariackiej pracy członków stowarzyszenia – często osób, które od wielu lat chorują na zapalne choroby tkanki łącznej. To właśnie oni wiedzą najlepiej, jakie są problemy młodych chorych i ich rodzin, jakie są potrzeby, oczekiwania, czego brakuje i co jeszcze można zrobić. Cele Stowarzyszenia to m.in. integracja społeczna chorych na zapalne choroby tkanki łącznej, podnoszenie poziomu wiedzy o zapalnych chorobach tkanki łącznej wśród samych chorych, ich rodziców, rodzeństwa i w szerszym środowisku chorego oraz w środowisku społecznym, a także wspólne pokonywanie barier w dostępie do nowych informacji odnośnie możliwości terapeutycznych w chorobach układowych tkanki łącznej.

48.	OGÓLNOPOLSKIE STOWARZYSZENIE PACJENTÓW ZE SCHORZENIAMI SERCA I NACZYŃ ECOSERCE	ul. Św. Walentego 3, Miłość 42-350 Koziegłowy	http://ecoserce.pl/	biuro@ecoserce.pl	Misją Stowarzyszenia EcoSerce jest niesienie pomocy i wsparcia wszystkim pacjentom kardiologicznym oraz ich rodzinom i bliskim, podniesienie świadomości społecznej na temat chorób serca, możliwych powikłań oraz chorób współistniejących. Do nadrzędnych wartości Stowarzyszenia EcoSerce należy zapewnienie pacjentom kardiologicznym bezpieczeństwa w zakresie dostępności do placówek kardiologicznych, specjalistów oraz nowoczesnych metod leczenia, w oparciu o realne potrzeby chorych oraz najwyższe standardy etyczne.
49.	PACJENCI DLA ZDROWIA	Aleje Jerozolimskie 85/21, 02-001 Warszawa	https://www.facebook.com/pacjenci.dlazdrowia/	pacjencidlazdrowia@gmail.com	
50.	POLSKA FUNDACJA OCHRONY I PROMOCJI ZDROWIA	ul. Krucza 6/14B lok.2 00-537 Warszawa	https://zdrowafundacja.pl/	kontakt@zdrowafundacja.pl	Fundacja służy wsparciem psychologicznym, psychoterapeutycznym, specjalistyczną pomocą osobom uzależnionym oraz wykluczonym społecznie, a także prowadzi działania profilaktyczne skoncentrowane m.in. na podnoszeniu kompetencji zawodowych i rozwijaniu umiejętności specjalistów zajmujących się profilaktyką, a także psychoedukacji rodziców.
51.	POLSKA KOALICJA PACJENTÓW ONKOLOGICZNYCH	ul. Piękna 28/34 lok 53, 00-547 Warszawa	https://www.pkopo.pl/	info@pkopo.pl	Polska Koalicja Pacjentów Onkologicznych to wspólny głos ponad 100 tysięcy pacjentów onkologicznych w Polsce zrzeszonych w 44 organizacjach z terenu całego kraju. Głównymi celami Koalicji są wszechstronne wspieranie i współpraca z organizacjami pacjentów onkologicznych, kreowanie wspólnej polityki zdrowotnej, reprezentacja organizacji członkowskich w kontaktach z instytucjami publicznymi, wymiana doświadczeń i przykładów dobrych praktyk w celu wzmocnienia organizacji

					pacjentów onkologicznych na poziomie krajowym i europejskim.
52.	POLSKA UNIA ORGANIZACJI PACJENTÓW „OBYWATELE DLA ZDROWIA”	ul. Piękna 28/34 lok 53, 00-547 Warszawa	https://www.facebook.com/PolskaUniaOrganizacjiPacjentow/	info@puop.pl	Polska Unia Organizacji Pacjentów jest nowo powstałą organizacją parasolową skupiającą organizacje pacjentów z całego kraju. Celem działania Unii jest wszechstronna działalność na rzecz ochrony zdrowia, kształtowanie sprzyjających postaw społecznych wobec organizacji pacjentów, budowanie ich rzetelnego wizerunku, wzmacnianie porozumienia branżowego, regionalnego i międzynarodowego, a także inicjowanie zmian legislacyjnych.
53.	POLSKI ZWIĄZEK GŁUCHYCH	ul. Białostocka 4, 03-741 Warszawa	https://www.pzg.org.pl/	biuro@pzg.org.pl	Celem Polskiego Związku Głuchych jest zrzeszanie, rehabilitacja i aktywizacja osób głuchych i innych osób z uszkodzonym słuchem oraz ich integracja ze środowiskiem osób słyszących, wspólne rozwiązywanie problemów oraz działania w kierunku wyrównywania szans rozwojowych, edukacyjnych, zawodowych i społecznych poprzez m.in. sprawowanie opieki nad dziećmi, młodzieżą i dorosłymi osobami głuchymi, z uszkodzonym słuchem oraz nad słyszącymi członkami ich rodzin, poprzez prowadzenie na zlecenie lub współuczestnictwo w rehabilitacji słuchu i mowy, a także udzielaniu im pomocy w podnoszeniu wykształcenia i kwalifikacji zawodowych.
54.	POLSKI ZWIĄZEK NIEWIDOMYCH	ul. Konwiktorska 9, 00-216 Warszawa	https://pzn.org.pl/	pzn@pzn.org.pl	Polski Związek Niewidomych to organizacja osób niewidomych i tracących wzrok, dbająca o zaspokojenie ich potrzeb. To skuteczny, kompetentny i niezależny finansowo rzecznik spraw tego środowiska. Związek zajmuje się

					pomocą osobom niewidomym i słabowidzącym oraz ich bliskim w adaptacji do nowych warunków życia na terenie całego kraju, a także udzielaniem porad i informacji oraz wsparcia psychologicznego w procesie rehabilitacji i integracji.
55.	POLSKIE STOWARZYSZENIE DIABETYKÓW	ul. Wiosny Ludów 77, 02-495 Warszawa	https://diabetyk.org.pl/	Sekretariat@diabetyk.org.pl	Stowarzyszenie zajmuje się bezpośrednią pracą z diabetykami i ich rodzinami oraz opiekunami w zakresie udzielania im szeroko pojętej pomocy (a przede wszystkim edukacji diabetologicznej) oraz reprezentacją diabetyków przed władzami państwowymi i zabieganiem o jak najlepsze warunki i dostępność do leczenia. Stowarzyszenie podejmuje także wiele działań na rzecz szerzenia świadomości zagrożenia chorobą wśród osób zdrowych.
56.	POLSKIE STOWARZYSZENIE NA RZECZ DZIECI CHORYCH NA PADACZKĘ	ul. 1 Sierpnia 36B/52, 02-134 Warszawa	http://padaczka.pl/	listy@padaczka.pl	Podstawowym celem działalności Stowarzyszenia jest ochrona i promocja zdrowia, a także rozpoznawanie potrzeb dzieci chorych na padaczkę i ich rodzin, ułatwienie dostępu do aktualnej wiedzy o etiologii padaczki, nowych sposobów leczenia i rehabilitacji, a także stworzenie platformy do wymiany doświadczeń, promowanie działań informacyjnych w różnych środowiskach oraz uwrażliwienie społeczeństwa, w tym również środowisk medycznych, na tę najczęstszą chorobę neurologiczną wieku dziecięcego.
57.	POLSKIE STOWARZYSZENIE OSÓB Z NIEWYDOLNOŚCIĄ SERCA	ul. Długa 1/2, 61-848 Poznań	http://nspacjenci.pl/	nspacjenci@gmail.com	Polskie Stowarzyszenie Osób z Niewydolnością Serca jest formalną grupą wsparcia dla chorych na niewydolność serca i ich rodzin, przyjaciół oraz wszystkich tych, którzy takiego wsparcia oczekują lub takim

					wsparciem chcą być dla innych. Cele Stowarzyszenia to m.in. zjednoczenie osób z niewydolnością serca, ich rodzin i przyjaciół, wspomaganie członków stowarzyszenia w rozwiązywaniu problemów życiowych, a także organizowanie działań edukacyjnych dotyczących wiedzy o niewydolności serca oraz współpraca z Ministerstwem Zdrowia, NFZ oraz Polskim Towarzystwem Kardiologicznym w celu wprowadzenia najlepszego modelu opieki nad pacjentami z niewydolnością serca.
58.	POLSKIE STOWARZYSZENIE POMOCY CHORYM NA FENYLOKETONURIĘ I CHOROBY RZADKIE ARS VIVENDI	ul. Projektowana 27, 05-090 Raszyn	https://www.fenylketonuria.org/	arsvivendi@arsvivendi.info.pl	Celem Stowarzyszenia jest wszechstronna pomoc osobom chorym na fenylketonurię i choroby rzadkie, a także pomoc ich rodzinom oraz działalność pożytku publicznego, mająca na względzie cele społeczne odnoszące się do potrzeb, interesów i zainteresowań szerszego kręgu osób, niż założyciele i członkowie.
59.	POLSKIE STOWARZYSZENIE POMOCY CHORYM NA OBRZĘKIEM NACZYNIORUCHO- WYM PIĘKNIE PUCHNĘ	ul. Śniadeckich 10, 31-531 Kraków adres do korespondencji ul. Sobieskiego 1/2, 31- 136 Kraków	https://piekniepuchne.org/	info@piekniepuchne.org	Polskie Stowarzyszenie Pomocy Chorym z Obrzękiem Naczynioruchowym PIĘKNIE PUCHNĘ jest krajową organizacją pacjenta działającą na rzecz poprawy jakości życia chorych z zdiagnozowanym HAE i zwiększenia społecznej świadomości na temat schorzenia. Celem działalności Stowarzyszenia jest zapewnienie pacjentom stałego i nieograniczonego dostępu do skutecznych i bezpiecznych terapii leczniczych. Pięknie Puchnę nieustająco podejmuje działania dążące do skrócenia czasu prawidłowej diagnozy i nieograniczonej dostępności do nowoczesnych opcji terapeutycznych, co pozwala pacjentom na kontrolowanie

					objawów choroby i wykorzystania potencjału w edukacji, pracy zawodowej i w życiu rodzinnym.
60.	POLSKIE STOWARZYSZENIE POMOCY OSOBOM Z CHOROBA ALZHEIMERA	ul. Emilii Plater 47, 00-118 Warszawa	https://alzheimer-waw.pl/	alzheimerpl@gmail.com	Cele Stowarzyszenia to organizowanie różnych form pomocy rodzinom i opiekunom chorych, wymiana informacji i kształcenie osób opiekujących się chorym, wpływanie na polityków i decydentów życia społecznego, aby skuteczniej pomagać chorym i ich rodzinom, a także popularyzacja i upowszechnianie wiedzy o chorobie, inspirowanie, organizowanie i prowadzenie badań naukowych oraz współpraca z odpowiednimi ośrodkami w kraju i za granicą.
61.	POLSKIE TOWARZYSTWO CHORÓB ATOPOWYCH	<u>Adres rejestrowy:</u> ul. Sarnacka 17/70, 02-972 Warszawa <u>Adres korespondencyjny:</u> ul. Suwak 4, lok 22, 02-676 Warszawa	https://www.ptca.pl/	info@ptca.pl	Polskie Towarzystwo Chorób Atopowych zajmuje się m.in. promowaniem wiedzy w zakresie polepszania komfortu życia osób dotkniętych chorobami atopowymi, alergiami oraz ich rodzin, upowszechnianiem wiedzy na temat chorób atopowych w społeczeństwie i w środowisku opiekunów dzieci z atopią, uczestniczy w doskonaleniu zawodowym lekarzy, pielęgniarek oraz innych specjalistów - ochrony zdrowia w zakresie chorób atopowych, a także współpracuje z organami administracji państwowej, samorządami zawodowymi oraz stowarzyszeniami w celu zapewnienia właściwego poziomu wiedzy w dziedzinie atopii w kraju.
62.	POLSKIE TOWARZYSTWO STWARDNIENIA ROZSIANEGO	ul. Nowolipki 2a, 00-160 Warszawa	https://www.ptsr.org.pl/	zarzad@fundacja.org.pl	Misją Towarzystwa jest poprawa jakości życia osób ze stwardnieniem rozsianym oraz zapewnienie dostępu do leczenia i rehabilitacji tak, aby mogli stać się pełnoprawnymi członkami społeczeństwa i prowadzić godne życie. PTSR dąży także do podniesienia świadomości społecznej

					dotyczącej stwardnienia rozsianego oraz wywarcia wpływu na organy władzy państwowej, walcząc o łatwiejszy i niedyskryminujący dostęp do leków i rehabilitacji.
63.	POLSKIE TOWARZYSTWO WALKI Z MUKOWISCYDOZĄ	ul. Prof. Jana Rudnika 3b 34-700 Rabka-Zdrój	https://www.ptwm.org.pl/	poczta@ptwm.org.pl	Misją Towarzystwa jest wsparcie chorych na mukowiscydozę i ich rodzin w walce o godne i jak najdłuższe życie, pomoc podopiecznym w zmaganiu się z codziennymi wyzwaniami i problemami wynikającymi z tej ciężkiej, nieuleczalnej choroby genetycznej, a także zapewnienie im opieki na najwyższym światowym poziomie i wszechstronną pomoc, by wiedzieli, że nie są sami w zmaganiach z chorobą, a także i by dać im nadzieję, że mukowiscydoza to nie wyrok.
64.	POLSKIE TOWARZYSTWO WSPIERANIA CHORYCHNA IDIOPATYCZNE WŁÓKNIE NIE PŁUC- IPF	ul. Płocka 26, 01-138 Warszawa	http://ipf.org.pl/	biuro@ipf.org.pl	Celem Towarzystwa jest m.in. wszechstronne działanie na rzecz osób chorych na idiopatyczne włóknienie płuc oraz ich rodzin, poprawa jakości życia chorych, a także działanie na rzecz osób niepełnosprawnych chorych na idiopatyczne włóknienie płuc oraz poprawa opieki zdrowotnej nad chorymi w szczególności współdziałanie ze służbą zdrowia w rozbudowie sieci właściwych placówek zdrowotnych.
65.	POLSKIE TOWARZYSTWO WSPIERANIA OSÓB Z NIESWOISTYMI ZAPALENIAMI JELITA „J-ELITA”	ul. Trojdena 4, 02-109 Warszawa	https://j-elita.org.pl/	biuro@j-elita.org.pl	Polskie Towarzystwo Wspierania Osób z Nieswoistymi Zapaleniami Jelita „J-elita” powstało w 2005 roku z inicjatywy rodziców dzieci zmagających się z wrzodziejącym zapaleniem jelita grubego, chorobą Leśniowskiego-Crohna i mikroskopowym zapaleniem jelita oraz dorosłych chorych. Towarzystwo dąży do lepszej refundacji leków i wprowadzenia innowacyjnych terapii biologicznych oraz o szerszy dostęp do

					leczenia żywieniowego, szybszą diagnostykę i łatwiejszy dostęp do lekarzy specjalistów, a także wydaje Kwartalnik „J-elita”, poradniki, komiksy dla najmłodszych oraz organizuje m.in. obchody Światowego Dnia NZJ.
66.	REMISJA POMORSKIE STOWARZYSZENIE OSÓB Z CHOROBAМИ REUMATYCZNYMI	ul.Grunwaldzka1-3, 81-759Sopot	http://www.remisja.pl/	kontakt@remisja.pl	Stowarzyszenie Re-Misja tworzą chorzy i ich rodziny, lekarze specjaliści, rehabilitanci, psycholodzy i wszyscy, którzy chcą popierać działalność Stowarzyszenia. Celem stowarzyszenia Re-Misja jest wszechstronna działalność, prowadząca do umożliwienia właściwego funkcjonowania w społeczeństwie osób chorych reumatycznie. Stowarzyszenie prowadzi m.in. działalności popularyzatorską oraz informacyjno-uświadamiającą na temat chorób reumatycznych i niepełnosprawności, organizuje szkolenia, warsztaty i wykłady dla osób chorych reumatycznie, niepełnosprawnych oraz osób ich wspierających.
67.	STOWARZYSZANIE HEMATOONKOLOGI CZNI	ul. Radzywińska 185, 03-516 Warszawa	https://www.facebook.com/Hematoonkologiczni/	hematoonkologiczni@gmail.com	Celem Stowarzyszenia jest działanie na rzecz pacjentów chorych na nowotwory krwi i ich integracja. Stowarzyszenie organizuje, wspólnie z innymi fundacjami, cykl warsztatów propagujących wiedzę na temat leczenia nowotworów krwi, propagowania zdrowego stylu życia oraz uświadamia, jak ważne jest mówienie wśród społeczeństwa, że w bardzo wielu przypadkach jedyną szansą dla chorego jest przeszczepienie krwiotwórczych komórek macierzystych.
68.	STOWARZYSZANIE RODZIN „OTWARTY UMYSŁ”	ul. Kraszewskiego 1, 35-016 Rzeszów	http://otwartyumysl.org/	biuro@otwartyumysl.org	Stowarzyszenie Rodzin " Otwarty Umysł " w Rzeszowie powstało z inicjatywy rodzin osób po przebytych kryzysach psychicznych. Misją Stowarzyszenia jest wspieranie rodzin i

					niepełnosprawnych w chorobie (schizofrenii), rehabilitowanie społeczne oraz integrowanie ze społecznością lokalną.
69.	STOWARZYSZENIE "DLA RODZINY"	ul. Piotrkowska 38 lok 9U 90-265 ŁÓDŹ	http://dlarodziny.com/	stowarzyszenie@dlarodziny.org.pl	Nadrzędnym celem Stowarzyszenia jest wspieranie rodziny jako najważniejszej komórki społecznej, poprzez m.in. stwarzanie warunków do wszechstronnego rozwoju: intelektualnego, społecznego, duchowego, emocjonalnego i fizycznego dziecka i jego rodziny oraz upowszechnianie i umacnianie w społeczeństwie przywiązania do wartości: wolności, prawdy, sprawiedliwości, demokracji, samorządności, równouprawnienia, tolerancji i przyjaźni.
70.	STOWARZYSZENIE „OTWÓRZCIE DRZWI”	ul. Bałuckiego 6, 30-318 Kraków	https://www.otworzcie drzwi.org/index.php	stotworzcie drzwi@wp.pl	Stowarzyszenie „Otwórzcie Drzwi” zrzesza osoby po kryzysach psychicznych oraz pracowników i sympatyków psychiatrii środowiskowej w Krakowie. Działalność Stowarzyszenia polega głównie na edukacji szerokich grup społeczeństwa w zakresie chorób psychicznych i zdrowienia, przeciwdziałaniu wykluczeniu społecznemu osób chorujących, głosi, że z choroby psychicznej można wyzdrowieć i pełnić odpowiedzialnie ważne role społeczne.
71.	STOWARZYSZENIE 22Q11	ul. Radosna 49/11, 60-921 Poznań	https://www.22q11.pl/	kontakt@22q11.pl	Założycielami Stowarzyszenia są rodzice dzieci z delecją 22q11, którzy po latach zmagania się z brakiem świadomości na temat choroby ich dzieci wśród lekarzy, rehabilitantów i nauczycieli, zaczęli działać, aby zmienić tę sytuację. Stowarzyszenie prowadzi m.in. grupę wsparcia dla rodzin, zmagających się z wyzwaniami przy delecji 22q11, organizuje coroczne zjazdy rodzin, a także przeprowadza wykłady nt. zespołu na różnych konferencjach tematycznych.

72.	STOWARZYSZENIE ALZHEIMER POLSKA	ul. Janowskiego 52/52, 02-784 Warszawa	https://www.alzheimer-polska.pl/	Formularz kontaktowy na stronie internetowej Stowarzyszenia	Alzheimer Polska jest reprezentantem polskiego ruchu alzheimerowskiego w kraju i za granicą. Głównymi celami działalności Alzheimer Polska są m.in. tworzenie w Polsce przyjaznego środowiska dla chorych, ich rodzin i opiekunów; popularyzacja wiedzy o chorobie Alzheimera i innych chorobach otępiennych; a także uznanie choroby Alzheimera oraz innych chorób otępiennych za priorytet zdrowia publicznego w Polsce.
73.	STOWARZYSZENIE CHORYCH NA BORELIOZĘ	ul. Jazowa 11/3, 43-316 Bielsko Biała	https://www.borelioza.org/	kontakt@borelioza.org	Stowarzyszenie pomaga wszystkim, którzy czują się zagubieni i samotni w swojej chorobie, podpowiada od czego zacząć walkę o swoje zdrowie lub zdrowie bliskiej osoby. Stowarzyszenie współpracuje z laboratoriami, lekarzami i ośrodkami naukowo-badawczymi, zajmuje się wyszukiwaniem, tłumaczeniem oraz gromadzeniem najnowszych publikacji naukowych poświęconych chorobie z Lyme, a także wydaje poradniki, organizuje szkolenia i sympozja dla lekarzy.
74.	STOWARZYSZENIE CHORYCH NA MUCOPOLISACHAR YDOZĘ(MPS)I CHOROBY RZADKIE	ul. Radnych 9a, 05-503 Głusków	https://choroby rzadkie.pl/	biuro@choroby rzadkie.pl	Stowarzyszenie od chwili powstania (1990 rok) wspierało i otaczało opieką rodziny wychowujące dzieci chore na: Mukopolisacharydozę, Mannozydozę, Mukolipidozę, Sialidozę, Fukozydozę, Gangliozydozę, chorobę Pompego, chorobę Niemana – Picka, chorobę Krabego, zespół Pollistera – Kiliana oraz inne ultra rzadkie choroby. Stowarzyszenie współpracuje z innymi organizacjami pacjentów w kraju i zagranicą. Ponadto organizuje coroczne turnusy rehabilitacyjne, w trakcie których odbywają się konferencje naukowo – szkoleniowe.

					Prelegentami są specjaliści z kraju i zagranicy, którzy udzielają porad rodzicom oraz dzieciom.
75.	STOWARZYSZENIE EHLERS-DANLOS POLSKA	ul. Kupiecka 93/3 65-010 Zielona Góra.	https://ehlers-danlos.com.pl/	info@ehlers-danlos.com.pl	Stowarzyszenie dla osób z Zespołem Ehlersa-Danlosa powstało, by wspierać i jednoczyć chorych, zmagających się z tym schorzeniem. Głównym celem jest szerzenie wiedzy o EDS wśród pacjentów, ich rodzin oraz lekarzy, jak również zbieranie funduszy na badania genetyczne, pozwalające postawić prawidłową diagnozę.
76.	STOWARZYSZENIE MANKO	ul. Słowackiego 46/30, 30-018 Kraków	http://stowarzyszeniemanko.pl/	programoks@manko.pl	Stowarzyszenie nagłaśnia wszelkie problemy i kwestie dotyczące zdrowia czy ekologii oraz rozpowszechnia takie wartości, jak wolność słowa, solidarność, rozwój osobisty, demokracja. Stowarzyszenie dąży do aktywizacji, nie tylko studentów kulturalnej stolicy Polski, ale całego społeczeństwa, w tym również seniorów. MANKO skupia się na promowaniu zdrowia, realizując kampanie, jak: Ryzykochania, Lokal Bez Papierosa, Polska Bez Dymu czy Nie Pal Przy Dziecku.
77.	STOWARZYSZENIE MARFAN POLSKA	ul. Pułkowa 58, 01-969 Warszawa	https://marfan.org.pl/o-stowarzyszeniu/	pomoc@marfan.org.pl	Misją Stowarzyszenia jest pomoc chorym w ich trudnej drodze walki z chorobą rzadką oraz rozpowszechnianie wiedzy o zespole Marfana wśród lekarzy i pacjentów, którzy są chorzy, ale o tym nie wiedzą. Hasłem przewodnim Stowarzyszenia jest: #TętniakRośnieWciszy oraz #PrzerywamyCiszę. Wskazane zdanie stanowi całe sedno działalności Stowarzyszenia Marfan Polska, które uświadamia, edukuje i zwiększa świadomość zarówno wśród tych zdiagnozowanych, jak i tych niezdiagnozowanych.

78.	STOWARZYSZENIE METALOWYCH SERC	ul. Racławicka 2, 37-700 Przemyśl.	http://metaloweserca.org/	smsprzemysl@wp.pl	Główne obszary działania Stowarzyszenia to pomoc społeczna, działalność charytatywna, ochrona zdrowia i rehabilitacja. Stowarzyszenie Metalowych Serc w Przemyślu powstało spontanicznie i wyrosło z potrzeby osób chorych, leczonych kardiologicznie. Stowarzyszenie realizuje swoje cele statutowe poprzez: prowadzenie działalności mającej na celu poprawę komfortu życia osób po zabiegach operacyjnych na otwartym sercu, propagowanie zdrowego stylu życia, nawiązywanie kontaktów między pacjentami, a także likwidację samotności w chorobie.
79.	STOWARZYSZENIE MĘŻCZYZN CHOROBAMI PROSTATY GLADIATORIM. PROF.TADEUSZA KOSZAROWSKIEGO	ul. W.K. Roentgena 5, 02-781 Warszawa. adres do korespondencji ul. Romaszewskiego 4 m 70, 01-892 Warszawa	http://gladiator-prostata.pl/	Stowarzyszenie.gladiator@poczta.fm	Organizacja została powołana dla popularyzowania wiedzy o chorobach prostaty, nerki, pęcherza moczowego, narządów płciowych i konieczności podstawowych badań profilaktycznych. Podstawowym celem działalności Stowarzyszenia jest konsolidacja pacjentów dotkniętych chorobami nowotworowymi układu moczowo-płciowego oraz upowszechnianie wiedzy medycznej dla wdrażania nawyków wczesnego wykrywania choroby, diagnostyki i profilaktyki leczenia.
80.	STOWARZYSZENIE NEUROFIBROMATO ZYPOLSKA		http://alba-julia.pl/	alba-julia@alba-julia.pl	Cele Stowarzyszenia to m.in. integracja środowiska pacjentów, konsolidacja działań w zakresie ochrony zdrowia, terapii i rehabilitacji chorych, szerzenie wiedzy o fakomatozach wśród lekarzy i społeczeństwa, a także współpraca z lekarzami wszystkich specjalności oraz

					podejmowanie wszelkich działań, zmierzających do poprawy dostępności chorych do nowoczesnych terapii i rehabilitacji.
81.	STOWARZYSZENIE OSÓB Z NIESWOISTYMI ZAPALENIAMI JELIT ŁÓDŹCY ZAPALEŃCY	ul. Gombrowicza 24 m 4; 93-405 ŁÓDŹ	---	zapalency@onet.pl	Misja Stowarzyszenia jest realizowana m.in. poprzez organizację spotkań edukacyjnych dla pacjentów ich rodzin, spotkań aktywizujących pacjentów, realizację projektów mających na celu poprawę jakości życia osób chorych, a także włączanie się w obchody Światowego Dnia Chorób NZJ na poziomie lokalnym oraz aktywny udział w toczącej się dyskusji nt. NZJ i metod leczenia tych chorób z perspektywy pacjenta.
82.	STOWARZYSZENIE OSÓB Z NTM „UROCONTI”	ul. Erazna Ciołka 13, 01-445 Warszawa,	http://www.uroconti.pl/	zg.@uroconti.pl	Stowarzyszenie Osób z NTM UroConti zrzesza osoby z problemem nietrzymania moczu. Stowarzyszenie zostało założone przez grupę aktywnych osób, które chcą pomóc sobie i innym pacjentom borykającym się z tym problemem. Cele Stowarzyszenia to poprawa jakości życia osób z NTM, wsparcie dla osób z problemem nietrzymania moczu i ich rodzin, a także popularyzacja wiedzy na temat metod leczenia nietrzymania moczu oraz wzrost świadomości społecznej na temat NTM.
83.	STOWARZYSZENIE PACJENTÓW BARIATRYCZNYCH CHLO	ul. Dobrowolskiego 21, 30-394 Kraków	http://chlo.com.pl/	grupa@chlo.com.pl	Stowarzyszenie ma na celu wspieranie osób z otyłością olbrzymią w ich walce o zdrowsze i lepsze życie, w tym pacjentów przygotowujących się do zabiegów bariatrycznych, jak również tych, którzy przeszli już operację. Działa w dwunastu ośrodkach bariatrycznych w Polsce, w miastach: Kraków, Warszawa, Łódź, Słupsk, Lubin, Zabrze, Olsztyn, Łęczna, Ciechanów, Bydgoszcz. Stowarzyszenie w imieniu pacjentów prowadzi również działalność w

					zakresie poprawy organizacji opieki zdrowotnej nad osobami otyłymi, w tym zwiększenia dostępu do procedur bariatrycznych.
84.	STOWARZYSZENIE PACJENTÓW NA RZECZ DOSTĘPU DO TERAPII ZINTEGROWANEJ „INTEGRALNI W ZDROWIU”	ul. Feniksa 1C/11, 05-509 Józefostaw	?	biuro@integralniwzdrowiu.pl	Cele Stowarzyszenia to m.in. ochrona praw i reprezentowanie interesów pacjentów leczonych terapią zintegrowaną, wspieranie i inicjowanie procesów zmierzających do podniesienia standardów leczenia polskich pacjentów, a także wspieranie i integracja pacjentów leczonych tradycyjnymi oraz uzupełniającymi metodami leczenia oraz prowadzenie i wspieranie działalności edukacyjno-informacyjnej na rzecz pacjentów leczonych terapią zintegrowaną.
85.	STOWARZYSZENIE PRZYJACIÓŁ CHORYCH NA CELIAKIĘ „PRZEKREŚLONY KŁOS”	Skrytka Poczтовая 76, 85-950 Bydgoszcz	http://www.dietabezglutenowa.org.pl/	dietetyk@dietabezglutenowa.pl	Organizacja wspiera chorych na celiakię oraz inne schorzenia wymagające stosowania diety bezglutenowej. Głównym celem Stowarzyszenia jest edukacja chorych na celiakię (i rodziców dzieci chorych na celiakię) oraz integracja środowiska chorych, a także podejmowanie inicjatyw zmierzających do poprawy sytuacji wszystkich chorych na celiakię.
86.	STOWARZYSZENIE RETINA AMD POLSKA	ul. Wązowa 25/36 00-216 Warszawa	https://retinaamd.org.pl/	retinaamd@retinaamd.org.pl	Cele Stowarzyszenia to m.in. gromadzenie i upowszechnianie wiedzy na temat chorób siatkówki – etiologii, przebiegu, możliwości leczenia i rehabilitacji, a także informowanie opinii publicznej o problemach osób tracących wzrok z powodu schorzeń siatkówki oraz edukacja społeczeństwa i instytucji w celu wykształcenia odpowiednich postaw wobec osób chorych.
87.	STOWARZYSZENIE SŁYSZEC BEZ GRANIC	ul. Młyńska 23/1, 89-600 Chojnice	https://slyszecbezgranic.pl/	slyszecbezgranic@slyszecbezgranic.pl	Stowarzyszenie skupia osoby z implantami słuchowymi i ich rodziny. Organizacja ma znaczący wpływ na procesy legislacyjne

					dotyczące poprawy jakości życia osób z implantami słuchowymi. Ponadto Stowarzyszenie współpracuje ze środowiskami związanymi z osobami z wadą słuchu, a także popularyzuje wiedzę na temat leczenia, rehabilitacji i funkcjonowania osób zaimplantowanych.
88.	UNIA STOWARZYSZEŃ CHORYCHNA ŁUSZCZYCĘ I ŁZS	Ul. Otrębuska 5, 01-475 Warszawa	https://pl-pl.facebook.com/UniaStowarzyszen/	unia.stowarzyszen@gmail.com	Unia integruje i reprezentuje działania stowarzyszeń osób dotkniętych łuszczycą i łuszczycowym zapaleniem stawów zarówno wobec decydentów w Polsce, jak i w Europie. Ponadto współpracuje w celu wprowadzenia europejskich standardów leczenia łuszczycy z mającymi ogromne doświadczenie i wiedzę w tym zakresie, światowymi i europejskimi organizacjami zrzeszającymi pacjentów. Podejmuje także dialog społeczny mający na celu edukowanie pacjentów i zmianę postaw społecznych wynikających z braku świadomości czym jest łuszczyca i łuszczycowe zapalenie stawów. Walczy ze stereotypami i mitami, jakie narosły przez lata na temat tej choroby, a przez co osoby dotknięte łuszczycą są stygmatyzowane i izolowane.
89.	ZESPÓŁ REGIONALNY KOALICJI NA RZECZ ZDROWIA PSYCHICZNEGO (STOWARZYSZENIE PROWADZĄCE WARSZAWSKI DOM POD FONTANNĄ)	ul. Nowolipki 6 A, 00-153 Warszawa	https://www.wdpf.org.pl/	biuro@wdpf.org.pl	Stowarzyszenie realizuje międzynarodowy model Domu-Klubu. Warszawski Dom pod Fontanną to dzienna placówka samopomocowa osób doświadczających problemów zdrowia psychicznego. Celem organizacji jest takie wzmacnianie własnej podmiotowości i autonomii (ang. empowerment), by móc podejmować jak najlepsze decyzje, włączać się w rozmaite

					przedsięwzięcia, pełnić różnorodne role społeczne i zawodowe. Dom-Klub to naturalna przestrzeń z realnymi ludzkimi dążeniami i problemami. Umożliwia ona i zachęca do brania na siebie współodpowiedzialności za różne działania. Członkowie i pracownicy współzarządzają Domem i razem wykonują zadania.
90.	STOWARZYSZENIE POMOCY CHORYM NA NOWOTWORY KRWI	ul. Peowiaków 1 22-400 Zamość	https://www.spchn.lbl.pl/	spchn@o2.pl	Celem Stowarzyszenia jest niesienie pomocy, szczególnie medycznej, osobom chorym na nowotwory krwi – układu limfatycznego oraz osobom chorym na inne nieonkologiczne. Stowarzyszenie wspiera osoby chore poprzez zakup aparatury diagnostycznej, koniecznej dla rozpoznania choroby oraz sprzętu medycznego do leczenia chorych, pomaga chorym zakwalifikowanym do operacji przeszczepu szpiku w kraju i w uzasadnionych przypadkach za granicą. Pomaga w zakresie zaopatrzenia w leki niezbędne w celu przeprowadzenia innowacyjnego leczenia. Stowarzyszenie wspomaga chorych i ich rodziny w Ośrodku Informacji, działa na rzecz propagowania dawstwa szpiku, a także pomaga w podnoszeniu kwalifikacji zawodowych personelu medycznego zaangażowanego w leczenie chorych. Służy wsparciem i pomocą osobom starszym i niepełnosprawnym. Z uwagi, że miejscem działania organizacji jest miasto Zamość i okolice Stowarzyszenie stara się o poprawę warunków hospitalizacji chorych na Oddziale Hematologicznym Zamojskiego Szpitala Niepublicznego Sp. Z o.o. lub oddziale kontynuującym jego działalność

91.	FUNDACJA STWARDNIENIE ROZSIANE. INFO	ul. Wejherowska 23, 81-051 Gdynia 791111301	http://www.stwardnienierozsiane.info/category/fundacja/	fundacja@stwardnienierozsiane.info	Fundacja Stwardnienie Rozsiane.info zajmuje się działaniami na rzecz pacjentów chorujących na stwardnienie rozsiane (SM). Szczególne działania to poszerzanie wiedzy i zwiększanie świadomości na temat choroby, przede wszystkim u pacjentów i ich bliskich. Na co dzień organizacja stara się pomagać osobom chorującym na stwardnienie rozsiane i ich bliskim odpowiadając na pytania telefonicznie oraz przez e-mail. Szerzenie wiedzy nt. SM wśród pacjentów, ale i świadomości społecznej nt. tej choroby poprzez akcje informacyjne, prelekcje w szkołach. W bieżącym roku rozpoczęto także działania mające na celu poprawę jakości życia osób z niepełnosprawnościami: w drugiej połowie 2021 r. realizowany będzie w aglomeracji trójmiejskiej pilotażowy projekt wspierający funkcjonowanie osób z niewidocznymi niepełnosprawnościami w miejscach publicznych.
92.	FUNDACJA „DR CLOWN”	ul. Jagiellońska 58/128 a 03-468 Warszawa	https://www.drclown.pl/	infor@drclown.pl	Od 20 lat misją Fundacji jest wspieranie procesu leczenia i zabiegów medycznych poprzez różne działania określone jako „terapia śmiechem”. Wolontariusze Fundacji – doktorzy clowni , podczas wizyt w szpitalu przebrani są w fantazyjne, różnobarwne stroje i aby odwrócić uwagę chorych od codziennej rzeczywistości, wykorzystują interaktywne zabawy, animacje ale także wspierające rozmowy. W wyniku tych spotkań zostaje wzmocniona motywacja do walki z chorobą oraz zminimalizowane napięcie i stres spowodowane trudną sytuacją chorego. Aktualnie ponad 600 przeszkolonych wolontariuszy odwiedza regularnie z terapią

					<i>śmiechu</i> ponad 60 tyś podopiecznych przebywających w szpitalach i różnego rodzaju placówkach w ponad 100 miastach w całej Polsce .
93.	FUNDACJA O! RANY	ul. Szarych Szeregów 14/59 85-829 Bydgoszcz	www.orany.eu	fundacja@orany.eu	Głównym celem działalności organizacji jest niesienie pomocy przez wszechstronną opiekę nad pacjentami cierpiącymi z powodu chorób lub zdarzeń mogących skutkować powstawaniem niegojących lub trudno gojących się ran, profilaktykę powstawania ran oraz szerzenie wiedzy na temat ich leczenia. Poza tym organizacja reprezentuje interesy osób cierpiących wskutek niegojących się ran. Prowadzi działania edukacyjne skierowane do pielęgniarek, opiekunów medycznych, lekarzy, podologów farmaceutów oraz fizjoterapeutów. Działania edukacyjne organizacja kieruje również do społeczeństwa. Polegają one na podnoszeniu świadomości społecznej w kwestii zagrożeń dotyczących bagatelizowania ran, szczególnie u osób starszych i chorych na choroby przewlekłe oraz profilaktyki powstawania ran.
94.	FUNDACJA „RODZINA FRA X”	Ul. Kolejowa 52/4 56-13 Międzybórz	www.rodzinafrax.pl	frax@onet.eu	Celem działania Fundacji jest wszechstronna działalność i pomoc osobom z zespołem łamliwego chromosomu X, niepełnosprawnością intelektualną i spektrum autyzmu oraz ich rodzinom i opiekunom oraz specjalistom i osobom zajmującym się bądź zainteresowanym tym zagadnieniem, w szczególności: zdobywanie nowych informacji o metodach leczenia, terapii, rehabilitacji i edukacji wpływających na rozwój i funkcjonowanie w życiu codziennym i społecznym tych osób. Popularyzowanie problemów wynikających z choroby poprzez

					stronę internetową, broszury, publikacje, seminaria, konferencje i szkolenia, organizowanie i prowadzenie różnych form leczenia, edukacji, rehabilitacji, terapii, opieki i pracy na rzecz tych osób oraz ich rodzin. Utworzenie ośrodka pomocy z doradztwem, terapią, rehabilitacją wraz z miejscami mieszkalnymi dla wszystkich członków tych rodzin, integracja środowiska w szerokim tego słowa znaczeniu, mając na uwadze dążenie do integracji rodzin i ich dzieci po przez wspólne wyjazdy na turnusy rehabilitacyjne, kolonie, wycieczki, obozy, spotkania i inne formy wypoczynku i terapii oraz włączanie tych osób we wszelkie formy życia społecznego. Zwalczanie bezradności w trudnej sytuacji życiowej, dzielenie się doświadczeniem w pokonywaniu wspólnych problemów i trudności oraz budowanie nadziei i poczucia wartości i zrozumienia, szukanie wspólnymi siłami rozwiązań w tym sprawowania wsparcia i opieki. Podejmowanie wszelkich działań w kierunku zapobiegania dyskryminacji i wykluczenia społecznego.
95.	FUNDACJA PLATYNOWA DRUŻYNA	Ul. Jeziorna 24 77-141 Borzytuchom 577810327	https://platynowadruzyna.pl/fundacja/	platynowadruzyna@gmail.com	Celem działalności Fundacji jest ochrona i promocja zdrowia, ze szczególnym uwzględnieniem dziedziny neurologii. Edukacja na rzecz wszechstronnego rozwoju psychofizycznego i społecznego oraz podnoszenie świadomości społeczeństwa i zarządzanie wiedzą nt. chorób rzadkich, ze szczególnym uwzględnieniem Zespołu Battena. Fundacja prowadzi aktywność naukowo-badawczą w obszarze ekonomii i zarządzania systemem ochrony zdrowia i zabezpieczenia społecznego w odniesieniu do chorób rzadkich. Ważnym elementem działalności Fundacji jest

					aktywność naukowo-badawcza i dydaktyczna na rzecz rozwoju kompetencji kluczowych w rozumieniu zaleceń Parlamentu Europejskiego i Rady. Fundacja działa na rzecz osób niepełnosprawnych, zwłaszcza dzieci i młodzieży. Prowadzi również działalność charytatywną i promocyjną angażując w to wolontariat.
96.	STOWARZYSZENIE WALKI Z RAKIEM PŁUCA ODDZIAŁ SZCZECIN	Al. Jana Pawła II 42, 70-415 Szczecin	https://www.rakpluca.szczecin.pl/#	szczecin@rakpluca.org.pl	Misją Stowarzyszenia Walki z Rakiem Płuca Oddział Szczecin jest przede wszystkim poprawa sytuacji pacjentów chorych na raka płuca. Stowarzyszenie chce również zwrócić uwagę społeczeństwa na zagrożenia wpływające na zwiększoną zachorowalność na nowotwór płuca w Polsce oraz zjednoczyć pacjentów, opiekunów, specjalistów w dziedzinie ochrony zdrowia, polityków i przedstawicieli środków masowego przekazu w walce przeciwko tej chorobie. Stowarzyszenie Walki z Rakiem Płuca udziela praktycznego i emocjonalnego wsparcia pacjentom i ich bliskim poprzez przekazanie niezbędnych informacji na temat raka płuca, profilaktyki i dostępnych możliwości terapeutycznych. Stowarzyszenie realizuje swoje cele poprzez pogłębianie społecznego zainteresowania rakiem płuca, zwiększanie świadomości społecznej w zakresie objawów i profilaktyki choroby, promowanie profilaktyki raka płuca, w tym rezygnacji z palenia tytoniu, poszerzanie wiedzy chorych na temat odpowiednich terapii i właściwego dla nich stylu życia, prowadzenie działań mających na celu zwiększenie dostępu do terapii, rozbudowę stowarzyszenia,

					promocję grup wsparcia pacjentów, edukację lekarzy na temat potrzeb pacjentów.
97.	FUNDACJA KOALICJA DLA WCZEŚNIAKA	ul. Turkusowa 38, 05-077 Warszawa	https://www.koaliciadlawczesniaka.pl/	elzbieta.brzozowska@koalicia dlawczesniaka.pl	Celem Fundacji jest Upowszechnianie wiedzy na temat zdrowia (w szczególności na temat porodów przedwczesnych, wcześniactwa, zdrowia noworodków i wcześniaków, zdrowia kobiet w ciąży). Edukacja na temat profilaktyki zdrowotnej dotyczącej ciąży (zapobieganie porodom przedwczesnym), zdrowia noworodków i wcześniaków, możliwości wspierania rozwoju noworodków i wcześniaków, rehabilitacji, wsparcia rodziców i bliskich oraz wsparcie psychologiczne i promocja zdrowia psychicznego rodziców. Prowadzenie szkoleń, warsztatów i innych działań dotyczących zdrowia noworodków i wcześniaków, a także zdrowia publicznego, innowacji, profilaktyki zdrowotnej, kultury, sztuki, stylu życia, komunikacji, edukacji i psychologii. Zbieranie i upowszechnianie danych na temat stanu opieki nad pacjentami, Inicjacja, organizacja i promocja wydarzeń kulturalnych, Promocja wiedzy o świecie i społeczeństwie. Fundacja prowadzi działalność edukacyjną skierowaną zarówno do dzieci, jak też i do osób dorosłych.
98.	HOSPICJUM POMORZE DZIECIOM	ul. Ugory9, 80-663 Gdańsk	https://pomorzedzieciom.pl/	hospicjum@pomorzedzieciom .pl	Fundacja prowadzi domowe hospicjum dla dzieci i młodzieży. Świadczy opiekę paliatywną nad dziećmi młodzieżą i młodymi dorosłymi we schorzeniach ograniczających życie w terminalnej fazie choroby zagrażającej życiu Opieką obejmują także rodziny pacjentów. Celem Fundacji jest także wspieranie i świadczenie perinatalnej opieki paliatywnej

					Hospicjum Perinatalnego „Tulipani”, która polega na pomocy medycznej, psychologicznej i duchowej udzielanej parom, które dowiadują się o letalnej wadzie płodu, przez okres trwania ciąży, w okresie okołoporodowym, jak też w czasie trwania żałoby. (działa na terenie woj. pomorskiego). Fundacja wspiera i świadczy pomoc psychologiczną dla osób w żałobie, które znalazły się w kryzysie życiowym w związku ze śmiercią osoby bliskiej, diagnozą śmiertelnej choroby własnej lub osoby bliskiej. Poza tym celami Fundacji są także wspieranie i świadczenie działalności rehabilitacyjnej, terapeutycznej i edukacyjnej młodych niepełnosprawnych dzieci, młodzieży i młodych dorosłych. Wspieranie działań mających na celu przeciwdziałanie wykluczeniu społecznemu osobom nieuleczalnie chorym i ich rodzinom. Prowadzi działania informacyjne i edukacyjne w zakresie opieki hospicyjnej, strat i żałoby.
99.	FUNDACJA LABORATORIUM MARZEŃ	Oś. Przyjaźń 24, 61-686 Poznań	https://laboratoriummarzen.pl/	biuro@laboratoriummarzen.pl	Fundacja za swój cel obrała objęcie opieką rodziny z najmniejszymi i najbardziej potrzebującymi dziećmi-wcześnieńkami. Fundacja pomaga dzieciom, tworzy przestrzeń i projektuje działania dla wsparcia rozwoju oraz zdrowia dzieci ze szczególnymi potrzebami są to wcześniaki dzieci z przewlekłymi chorobami, z wadami genetycznymi, dzieci z wyjątkowymi schorzeniami, wadami, chorobami metabolicznymi, dzieci z ADHD, dysleksją, dysgrafią, dzieci ze spektrum autyzmu, dzieci wymagające szczególnej opieki, troski i wsparcia. Fundacja wspiera też rodziców w momencie opuszczenia szpitala w zakresie opieki i pielęgnacji dziecka, merytorycznie poprzez opiekę specjalistów lub udostępnienie

					sprawdzonych adresów, specjalistów oraz informacji na temat najnowszych form wsparcia i pomocy. Buduje sieć wsparcia profesjonalnego i pozaprofesjonalnego dla rodziców, tworzy grupę wsparcia dla rodziców oraz poszukuje wraz z rodzicami najlepszych terapii, metod leczenia, terapii w fazie badań klinicznych. W społeczeństwie buduje świadomość dotyczącą dzieci z wyzwaniami rozwojowymi, ich rodzin i potrzeb, walczy ze stereotypami na temat osób niepełnosprawnych, tworzy ofertę edukacyjną dedykowaną dzieciom ze szczególnymi potrzebami rozwojowymi, upowszechnia wiedzę na temat opieki nad dziećmi niepełnosprawnymi w środowiskach lokalnych, organizuje wydarzenia kulturalne na rzecz integracji środowiska rodzin dzieci ze szczególnymi potrzebami rozwojowymi oraz na rzecz budowania ich integracji z otoczeniem, umożliwiając osobom niepełnosprawnym „wyjście z cienia”. Wspiera też profesjonalistów poprzez upowszechnianie wiedzy na temat opieki nad dzieckiem ze specjalnymi potrzebami w zawodach opiekuńczych, badania naukowe nad poszerzeniem spektrum pomocy i pracy z dziećmi z wyzwaniami rozwojowymi, wspiera oddziały neonatologicznych i noworodkowych w kompleksowym informowaniu rodziców o dostępnych środkach pomocy rodzinie.
100.	FUNDACJA PRZED CZASEM	ul. Nowy Świat 23A, 20-418 Lublin	http://www.przedczasem.org/	kontakt@przedczasem.org	Dzielność Fundacji skoncentrowana jest na wsparciu wcześniaków oraz ich rodziców głównie na terenie Lubelszczyzny. Misją Fundacji jest być blisko rodziców, którzy znaleźli się w nowej niespodziewanej sytuacji życiowej, jaką jest poród przedwczesny. Nasze

					działania skoncentrowane są na akcji edukacyjnej uświadamiającej zagadnienia związane z tematyką wcześniactwa.
101.	STOWARZYSZENIE „ZA WCZEŚNIE”	ul. Chabrowa 16A/25 44-210 Rybnik	https://zawczesnie.com.pl/	kontakt@zawczesnie.com.pl	Stowarzyszenie prowadzi działalność w zakresie edukacji dotyczącej opieki nad wcześniakami. Niesie pomoc terapeutyczną oraz rzeczową. Wymienia doświadczenia ze specjalistami organizacjami i instytucjami w celu poprawy opieki nad wcześniakami. Upowszechnianie działań na rzecz wcześniaków w tym wskazywanie tego problemu opinii publicznej. Wspiera kobiety w ciąży i opieki nad noworodkiem oraz udziela wsparcia psychologicznego i nie tylko po niepowodzeniach ciążowych, stracie dziecka czy poronieniu.
102.	Fundacja „Przemijanie”	Ul. Katowicka 39C/9 45-061 Opole	https://www.przemijanie.pl/	biuro@przemijanie.pl	Fundacja „Przemijanie” aktywnie pomaga seniorom zamieszkującym województwo opolskie. Misją Fundacji jest niesienie pomocy osobom starszym, niesamodzielnym, niepełnosprawnym i nieuleczalnie chorym w ich domach. Niosą ulgę w cierpieniu swoim podopiecznym i pomagamy ich rodzinom w opiece nad bliskimi. W naszej działalności przyświeca nam motto: „Z szacunku dla życia”, ponieważ wierzymy, że życie jest bezcennym darem i niezależnie od stanu zdrowia można zachować godność i uniknąć niepotrzebnego cierpienia. Współpracując z rodzinami opiekującymi się swoimi bliskimi Fundacja widzi ich samotność, frustrację i często bezsilność wobec wadliwie skonstruowanego systemu zdrowotnego, który często nie jest w stanie udzielić pomocy tym, którzy jej naprawdę potrzebują, dlatego nasza Fundacja swoją działalnością pragnie uzupełnić

					wszystkie brakujące luki systemowe. Fundacja prowadzi działalność edukacyjną, szkółę profesjonalnych opiekunów osób starszych, prowadzi zajęcia doszkolające dla osób, które w obliczu choroby czy niepełnosprawności swoich bliskich czują, że same sobie nie poradzą.
103.	Polskie Towarzystwo Stomijne POL-ILKO	ul. Przybyszewskiego 49 60-355 Poznań	http://www.polilko.pl/	polilko@polilko.pl	Polskie Towarzystwo Stomijne POL-ILKO posiada 20 oddziałów regionalnych i kilka klubów w całej Polsce. Organizacja jest stowarzyszona w Europejskim (EOA) oraz Światowym Stowarzyszeniu Stomijnym (IOA). Celami statutowymi Towarzystwa są: ochrona i promocja zdrowia w zakresie przypadków nowotworów układu pokarmowego, a w szczególności sposobów ich leczenia poprzez wyłonienie stomii (przetoki jelitowej), działanie na rzecz osób niepełnosprawnych posiadających stomię oraz promocja i organizacja wolontariatu do wzajemnego niesienia pomocy i wsparcia na rzecz osób ze stomią. Organizacja podejmuje działania zmierzających do osiągnięcia pełni aktywności życiowej osób, którym wytworzono operacyjnie czasową lub stałą stomię, a w szczególności kolostomię, ileostomię, urostomię lub inną przetokę wymagającą stałego zaopatrzenia w sprzęt stomijny. Niesie pomoc w szybkim powrocie do normalności osób posiadających stomię i udzielanie wsparcia psychicznego osobom nowo operowanym i ich rodzinom. Budzi i pogłębia wrażliwość społeczną różnych środowisk na problemy osób posiadających stomię i propagowanie idei niesienia pomocy tym osobom.

104.	Fundacja Gwiazda Nadziei	Ul. Henryka Dąbrowskiego 22 40-032 Katowice	https://www.gwiazdanadziei.pl/	fundacja@gwiazdanadziei.pl	Fundacja realizuje swoje cele między innymi poprzez organizowanie programów diagnostycznych i terapeutycznych osób z chorobami wątroby z zachowaniem obowiązujących przepisów, wspieranie finansowe i rzeczowe placówek oraz instytucji prowadzących działalność zbieżną z celami Fundacji, zbieranie i przekazywanie środków finansowych lub rzeczowych na leczenie i rehabilitację indywidualnych chorych / niepełnosprawnych. Organizuje i finansuje zakup sprzętu, urządzeń oraz materiałów służących do realizacji celów Fundacji i nieodpłatne przekazywanie ich lub udostępnianie placówkom lub instytucjom, których działalność polega na zadaniach, o których mowa w punkcie. Organizuje i finansuje badania przesiewowe chorób wątroby. Szkoli oraz współpracuje z instytucjami państwowymi i samorządowymi, zakładami opieki zdrowotnej. Upowszechnia informację o chorobach ich zapobieganiu i zdrowym stylu życia. Udziela wsparcia psychologicznego chorym oraz ich rodzinom.
105.	JEDNYM TCHEM! Stowarzyszenie Pacjentów na Rzecz Wentylacji Domowej	ul. Jana Sobieskiego 27 32-050 Skawina woj. małopolskie	https://jednymtchem.pl/dolacz-do-stowarzyszenia-jednym-tchem/	izabela.michalak@procontent.pl	Wentylacja mechaniczna zastępuje lub wspomaga nasz oddech Misją Stowarzyszenia JEDNYM TCHEM! jest niesienie pomocy i wsparcia wszystkim pacjentom, którzy korzystają z wentylacji. Organizacja buduje świadomość społeczeństwa na temat wentylacji oddechowej oraz upowszechnia wiedzę i informację w zakresie leczenia przewlekłych chorób dróg oddechowych.

					Celem stowarzyszenia jest wspieranie działań mających na celu poprawę sytuacji pacjentów korzystających z wentylacji domowej oraz zwrócenie uwagi decydentów na sytuację pacjentów korzystających z wentylacji domowej. Organizacja stara się wypracować, uregulowania i wspieraniu rozwiązań systemowych mających na celu dobro pacjentów, w tym racjonalne wykorzystywanie funduszy i składek przeznaczonych na ochronę zdrowia.
106.	Fundacja Serce Anielki	ul. Kamionkowska 7 /15, 03-805 Warszawa	https://fundacjaserceanielki.org/	serceanielki@gmail.com	Fundacja działa na rzecz medycyny transplantacyjnej ze szczególnym uwzględnieniem pediatrii. Zwraca uwagę na działania na rzecz profilaktyki zdrowotnej, edukacji w zakresie praw pacjenta. Informuje, wspiera. I edukuje rodziców małoletnich pacjentów w zakresie transplantologii.
107.	Fundacja Pokonać Endometriozę	ul. Bieniewicka 26, 01-632 Warszawa	https://pokonacendometrioze.pl/	kontakt@pokonajendometrioze.pl	Fundacja niesie pomocy kobietom chorym na endometriozę, ich rodzinom. Współdziała z władzami samorządowymi i rządowymi mającymi na celu promocję profilaktyki zdrowotnej. Podejmuje współpracę z ośrodkami prywatnymi i publicznymi zapewniającymi dostęp do nowoczesnych programów leczenia endometriozy, popularyzuje świadomość o chorobie i realizację wszelkich inicjatyw edukacyjnych, społecznych oraz badań naukowych nad przyczynami występowania i skutecznego leczenia endometriozy.
108.	Stowarzyszenie na Rzecz Walki z Chorobami Nowotworowymi SANITAS	ul. Jana Pawła II 59, 38-500 Sanok	http://sanitas.sanok.pl/	sanitas@onet.eu	Ogólnopolska Organizacja, której główną ideą jest edukacja szeroko pojętej profilaktyki nowotworowej oraz udziela-nie wsparcia dla osób będących w trakcie lub po chorobie nowotworowej oraz ich rodzinom.

109.	Fundacja Rodzić po Ludzku	ul. Nowolipie 13/15 00-150 Warszawa	https://rodzicpoludzku.pl/	fundacja@rodzicpoludzku.pl	Fundacja działa, aby każda kobieta mogła urodzić dziecka w godnych warunkach, otoczona szacunkiem i opieką. Od lat realizuje działania strażnicze, rzecznicze, interwencyjne i edukacyjne skierowane do decydentów, personelu medycznego oraz kobiet w okresie ciąży i matek małych dzieci. Prowadzi stały monitoring opieki okołoporodowej w Polsce, ujawnia naruszenia prawa, wnosi głos kobiet do przestrzeni publicznej i zabiega o dostosowanie prawa do ich potrzeb. Prowadzi portal www.gdzierodzic.info - narzędzie monitorujące szpitale, pomagające znaleźć miejsce do porodu, dostarczające kobietom wiedzy i wsparcia.
110.	Fundacja Najdroższa Blizna	ul. Aleksandrowska 1/F 95-100 Zgierz	https://najdrozszablizna.com/		Celem działania Fundacji jest działalność na rzecz dzieci z wadami serca i ich rodzin oraz rodziców spodziewających się dziecka z wadą serca ze względu na ich szczególną sytuację życiową. W szczególności działalność ta skupia się na: 1) wspieraniu potrzeb rodziców spodziewających się dziecka z wadą serca, rodzin, w których funkcjonuje dziecko z wadą serca oraz potrzeb samych dzieci z wadami serca w zakresie leczenia, opieki, rehabilitacji i rozwoju, 2) działaniu na rzecz poprawy standardu życia oraz opieki domowej i szpitalnej dzieci z wadami serca od momentu poczęcia po dorosłość poprzez współpracę z rodzicami i opiekunami, a także placówkami medycznymi i podmiotami wspierającymi leczenie i rozwój dzieci z wadami serca.
111.	Stowarzyszenie Pacjentów z Niewydolnością	Ale. Ignacego Daszyńskiego 22, 31-534 Kraków	https://apetytnazycie.org/	info@apetytnazycie.org .	Stowarzyszenie Pacjentów z Niewydolnością Układu Pokarmowego „Apetyt na Życie” jest

	Układu Pokarmowego „Apetyt na Życie „				ogólnopolską organizacją skupiającą Pacjentów z chorobami układu pokarmowego ze szczególnym uwzględnieniem osób z niewydolnością przewodu pokarmowego oraz chorych na nieswoiste zapalenie jelita. Naszą misją jest pomoc dzieciom i osobom dorosłym, z niewydolnością przewodu pokarmowego, przebywającym na terapii żywieniowej oraz chorym z nieswoistymi zapaleniami jelit. Dbamy o podniesienie jakości ich życia i leczenia, ale także prowadzimy działalność badawczą i informacyjno-edukacyjną w tym zakresie wśród chorych, jak i całego społeczeństwa.
112.	Fundacja Onkologika	Pl. Hirszfelda 12, 53-413 WROCŁAW	https://onkologika.org/	onkologika@onkologika.org	Celem Fundacji jest działalność w zakresie promocji zdrowia ogółu społeczeństwa w tym wskazywanie na potrzebę profilaktyki, integracji i reintegracji zawodowej i społecznej osób zagrożonych wykluczeniem społecznym oraz przeciwdziałanie uzależnieniom i patologiom społecznym.
113.	Ogólnopolskie Stowarzyszenie Osób Dializowanych	ul. Wilczy Stok 12; 30-237 KRAKÓW	https://osod.info/	osod@osod.info	Ogólnopolskie Stowarzyszenie Osób Dializowanych skupia pacjentów leczonych nerkozastępczo się w ośrodkach dializ na terenie Polski w szczególności osoby dializujące się, z przewlekłą niewydolnością nerek, po przeszczepieniu nerek, osoby w predializie. Celem Stowarzyszenia jest przekazywanie informacji dla pacjentów i ich rodzin, ochrona praw pacjentów, informacja na temat bezpiecznej diety dla pacjentów dializowanych, udzielanie pomocy w problemach medycznych. Poza tym Stowarzyszenie współpracuje z organizacjami działającymi na rzecz osób niepełnosprawnych, niesie pomoc w zakupie tańszych, niezbędnych dla pacjentów leków.

					Poza tym integruje ze środowiskami dializowanych w kraju i za granicą, występuje w imieniu osób dializowanych do Ministerstwa Zdrowia i władz Polski na rzecz profilaktyki chorób nerek, dba o zapewnienie standardów europejskich chorym dializowanym w Polsce.
114.	Fundacja MatkoweLove	ul. Marysińska 99/4; 91-850 ŁÓDŹ	https://www.matkowelove.com/	fundacjamatkowelove@gmail.com	Fundacja wspiera wcześniaków oraz ich rodziców, którzy znaleźli się w nowej niespodziewanej sytuacji życiowej, jaką jest poród przedwczesny. Nasze działania skoncentrowane są na akcji edukacyjnej uświadamiającej zagadnienia związane z tematyką wcześniactwa.
115.	Fundacja Nie Widać Po Mnie	ul. Ku Rzecze 9 lok 60, 03-194 Warszawa	https://niewidacpomnie.org/	kontakt@niewidacpomnie.org	Celem Fundacji jest budowanie świadomości z zakresu zdrowia publicznego z nastawieniem na zdrowie psychiczne i zaburzenia psychospołeczne wśród Polaków, a także wspieranie rodziców, placówek oświatowych i ochrony zdrowia i budowanie świadomości z zakresu profilaktyki zdrowia psychicznego dzieci i młodzieży i edukacja w zakresie szybkiego reagowania na pojawiające się trudności i kryzysy. Fundacja obejmuje także swoim wsparciem personel medyczny, organizujemy szkolenia z zakresu wsparcia psychologicznego, wypalenia zawodowego, mobbingu i komunikacji z pacjentem wśród personelu medycznego, który szczególnie teraz zgłasza wypalenie zawodowe i problemy ze zdrowiem psychicznym.
116.	Fundacja NeroPozytywni	Ul. Górczewska 228/131, 01-460 Warszawa	https://neuropozytywni.pl/	https://neuropozytywni.pl/kontakt-neuropozytywni	Misją Fundacji, jest wspieranie osób z szeroko rozumianymi chorobami mózgu (stwardnienie rozsiane, porażenie mózgowe, epilepsja, depresja, schizofrenia, choroba Parkinsona, choroba Alzheimera, migrena, udar i wiele

					innych) oraz ich bliskich. Udziela wsparcia osobom dotkniętym chorobami mózgu oraz ich najbliższym. Fundacja poprzez działania popularyzuje wiedzę na temat tych chorób, dążymy do zjednoczenia środowiska specjalistów zajmujących się chorobami mózgu, działają na rzecz zmian systemowych, ułatwiających osobom z chorobami mózgu leczenie i rehabilitację.
117.	Ogólnopolskie Stowarzyszenie Chorych na Fibromialgię FIBROMY	Rulewo 11/2 86-160 Warlubie	https://www.facebook.com/StowarzyszenieChorychNaFibromialgieFibroMy/?ref=page_internal	Fibro-my@wp.pl	Fundacja prowadzi działalność informacyjną na temat fibromialgii. Celem stowarzyszenia jest podnoszenie świadomości społeczeństwa o podłożu, przebiegu, leczeniu fibromialgii. Organizacja podnosi świadomość społeczną o tej chorobie. Zabiega o doprowadzenie wzorem medycyny światowej do uznania przez środowisko lekarskie i organy rządowe jednostki chorobowej jaką jest fibromilgia. Wspiera pacjentów i ich bliskich.
118.	Stowarzyszenie Pacjentów JEDNYM TCHEM na rzecz Wentylacji Domowej	Ul. Marszałkowska 140/62c 00-061 Warszawa	https://jednymtchem.pl/	stowarzyszenie@jednymtchem.pl	Misją stowarzyszenia JEDNYM TCHEM! jest niesienie pomocy i wsparcia wszystkim pacjentom, którzy korzystają z wentylacji. Budują świadomość społeczeństwa na temat wentylacji oddechowej oraz upowszechnić wiedzę i informację w zakresie leczenia przewlekłych chorób dróg oddechowych. Prowadzi działania edukacyjną informacyjne poprzez media społecznościowe Stowarzyszenia oraz stronę internetową. Celem organizacji jest wspieranie działań mających na celu poprawę sytuacji pacjentów korzystających z wentylacji domowej oraz zwrócenie uwagi decydentów na sytuację pacjentów korzystających z wentylacji domowej. Organizacja skupia się na wypracowaniu, uregulowaniu i wspieraniu

					rozwiązań systemowych mających na celu dobro pacjentów, w tym racjonalne wykorzystywanie funduszy i składek przeznaczonych na ochronę zdrowia.
119.	Fundacja StopDuchenne	Adres korespondencyjny: Ul. Hoża 86 lokal 410 00-682 Warszawa	www.stopduchenne.pl	dariusz.zebrowski@stopduchenne.pl	Fundacja działa na rzecz osób niepełnosprawnych chorych na choroby rzadkie w szczególności chorych na Dystrofię Mięśniową Duchenne’a (zwaną „DMD”). Celem statutowym Fundacji jest w szczególności: a) niesienie wszelkiej pomocy w zakresie poprawy zdrowia, ochrony zdrowia, opieki, rehabilitacji i edukacji oraz poprawy egzystencji chorych i ich rodzin, b) integracja chorych ze społeczeństwem, c) szerzenie świadomości społecznej o chorobach rzadkich, d) szerzenie świadomości społecznej o badaniach klinicznych, e) sponsorowanie badań klinicznych oraz uczestniczenie w badaniach klinicznych na każdym etapie ich prowadzenia.
120	Stowarzyszenie Pacjentów i Przyjaciół Kliniki Kardiologii na Banacha nazwa skrócona – Serce na Banacha.	Adres ul. Szkolna 2D 05-870 BŁONIE	www.sercenabanacha.org.pl	kontakt@sercenabanacha.org.pl	Celem Stowarzyszenia jest działalność oświatowa, to jest: edukacyjna, szkoleniowa i wydawnicza, w zakresie ochrony zdrowia. Prowadzenie akcji informacyjnych celem zwiększania świadomości pacjentów na temat profilaktyki zdrowotnej zapobiegającej występowania chorób serca, Stowarzyszenie współpracuje i wspiera I Katedrę Kliniki Kardiologii przy UCK WUM zlokalizowanej przy ul. Banacha 1a w Warszawie w zakresie poprawy jakości leczenia oraz pobytu pacjentów na terenie kliniki. Wspiera pacjentów na rzecz zwiększania dostępu do nowoczesnych technologii

					ratujących życie oraz poprawiających jakość życia w chorobach układu krążenia. Informuje o profilaktyce wtórnej oraz pierwotnej dla pacjentów z problemami kardiologicznymi, Troszczy się o nienaganny poziom etyczny i zawodowy członków oraz tworzenie odpowiednich warunków do podnoszenia tego poziomu. Nawiązuje i utrzymuje łączność z pokrewnymi organizacjami międzynarodowymi i zagranicznymi oraz przynależy do europejskich i światowych stowarzyszeń. Przedstawia organom państwowym i samorządu terytorialnego stanowisk i wniosków w przedmiocie spraw objętych celami stowarzyszenia.
--	--	--	--	--	---