

**Załącznik nr 2 do uchwały nr 83
Rady Działalności Pożytku Publicznego
z dnia 14 października 2022 r.
w sprawie zmiany uchwały nr 82 Rady
Działalności Pożytku Publicznego z dnia
11 października 2022 r. w sprawie
procedury wyłaniania organizacji
pozarządowych do składów komitetów
monitorujących programy polityki
spójności na lata 2021-2027**

**FORMULARZ ZGŁOSZENIOWY
KOMITET MONITORUJĄCY PROGRAMU POLITYKI SPÓJNOŚCI NA LATA 2021-2027
PROGRAM KRAJOWY**

1. Formularz należy wypełnić wyłącznie w białych pustych polach, zgodnie z instrukcjami umieszczonymi przy poszczególnych polach lub w przypisach, następnie zapisać w formacie pdf
2. Formularz z pustymi polami nie będzie rozpatrywany.
3. W przypadku pól, które nie dotyczą danej organizacji kandydującej, należy wpisać „nie dotyczy”.
4. * *niepotrzebne skreślić*

1. DANE dot. PROGRAMU: KRAJOWY/REGIONALNY

ZGŁOSZENIE DOTYCZY PROGRAMU <i>* Zaznaczyć „X” w innym przypadku należy wpisać nie dotyczy</i>	KRAJOWEGO	REGIONALNEGO
	X	

2. NAZWA I OBSZAR PROGRAMU (zgodnie z podanymi w ogłoszenie o naborze – prosimy wskazywać dokładne brzmienie)

NAZWA PROGRAMU, KTÓREGO DOTYCZY ZGŁOSZENIE	Fundusze Europejskie na Rozwój Cyfrowy 2021-2027 (KM FERC)
OBSZAR TEMATYCZNY, KTÓREGO DOTYCZY ZGŁOSZENIE	działania na rzecz promowania włączenia społecznego

3. DANE ORGANIZACJI KANDYDUJĄCEJ

Nazwa organizacji pozarządowej	Fundacja My Pacjenci
Forma prawna	fundacja
Nazwa rejestru właściwego dla organizacji pozarządowej (np. KRS lub ARMIR lub inny rejestr)	KRS

Nr rejestru właściwego dla organizacji pozarządowej (np. KRS)	0000420212
REGON	146134960
KOŁO GOSPODYŃ WIEJSKICH	TAK /NIE*
OCHOTNICZA STRAŻ POŻARNA	TAK /NIE*
LOKALNA GRUPA DZIAŁANIA	TAK /NIE*
Adres siedziby organizacji	Warszawa 01-456, ul. Krępowieckiego 10/29
Województwo, w którym zarejestrowana jest organizacja	mazowieckie
Adres do korespondencji	Blizne Łaszczyńskiego 05-082, ul. Mała 8
Adres e-mail	info@mypacjenci.org
Nr telefonu	690 677 446
Osoba do kontaktu	Magdalena Kołodziej
Rok założenia organizacji (dzień, miesiąc, rok)	14.05.2012
WOJEWÓDZKI zasięg działania organizacji	TAK /NIE*
W przypadku jeśli zgłoszenie dotyczy organizacji składającej formularz w regionalnym programie, a siedziba znajduje się poza obszarem tego województwa, należy udowodnić prowadzenie udokumentowanej regularnej działalności na terenie objętym interwencją programu (teren tego województwa).	Nie dotyczy
KRAJOWY zasięg działania organizacji	TAK /NIE*
Proszę wymienić min. 9 województwa, w których organizacja prowadzi działania, albo ma organizacje członkowskie (UZASADNIĆ – np. podać przykłady działań lub adresy oddziałów itp.)	Województwa: dolnośląskie, kujawsko-pomorskie, lubelskie, lubuskie, łódzkie, małopolskie, mazowieckie, opolskie, podkarpackie, podlaskie, pomorskie, śląskie, świętokrzyskie, warmińsko-mazurskie, wielkopolskie, zachodniopomorskie – badania potrzeb i problemów pacjentów, m.in. z zakresu usług e-zdrowia (badanie prowadzone z Centrum e-Zdrowia), prowadzenie kampanii edukacyjnych i świadomościowych, prowadzenie debat

<i>Pole dotyczy ogólnopolskich organizacji kandydujących do programów regionalnych, w innym wypadku wpisać „nie dotyczy”</i>	eksperckich z udziałem pacjentów (https://www.youtube.com/watch?v=8YV1uI6o WE&t=1905s) oraz szkoleń dla organizacji pacjentów
POTENCJAŁ (w tym finansowy, osobowy, merytoryczny) ORAZ DOŚWIADCZENIE ORGANIZACJI KANDYDUJĄCEJ	
Średni budżet roczny organizacji w PLN za trzy ostatnie lata sprawozdawcze (wartość = suma za lata 2019 do 2021 podzielona na 3)	657 104,94 zł
Średnia liczba płatnych współpracowników w ciągu roku za ostatnie trzy lata (dotyczy łącznie umów zlecenie oraz umów o pracę w przeliczeniu na etaty)	5
Średnia liczba wolontariuszy w ciągu roku za ostatnie trzy lata	1
<p>Proszę wymienić zasoby ludzkie organizacji, które mają doświadczenie w zakresie funduszy unijnych *</p> <p><i>Podajemy np. informacje nt:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> - koordynacji projektów finansowanych ze środków UE; - pracę w zespole realizującym projekty finansowane ze środków UE; - ocena projektów finansowanych ze środków UE; - praca w zespołach eksperckich w ramach realizacji, monitoringu i ewaluacji programów operacyjnych; <p><i>Podajemy konkretne dane np. numery projektów, w jakich programach, jakie funkcje pełniły wskazane przez nas osoby.</i></p> <p><i>* W przypadku braku proszę wpisać „nie dotyczy”</i></p>	<p>Magdalena Kołodziej, Prezes Zarządu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - koordynacja i rozliczanie projektów finansowanych ze środków UE (POWR.05.02.00-00-0008/16, POWR.05.01.00-00-0010/16, POWER.05.01.00-00-0024/18) - praca w zespole realizującym projekty finansowane ze środków UE <p>Anna Sitek, ekspert Fundacji:</p> <ul style="list-style-type: none"> - koordynacja projektów finansowanych ze środków UE (RPLD.10.03.03-10-B001/16-00)
PROSZĘ DOKŁADNIE OPISAĆ: Minimalnie 5-letnie doświadczenie w reprezentowanym przez siebie obszarze na poziomie krajowym*	PACJENCI DECYDUJĄ. Edycja I i II, Promocja konsultacji społecznych w ochronie zdrowia (2013-2015; wartość projektu: 150.000 i 395.860,00)

<p>1. Należy szczegółowo UDOWODNIĆ doświadczenie za okres ostatnich 5 lat <u>W OBSZARZE</u> , w którym składany jest formularz, przez podanie np.:</p> <ul style="list-style-type: none"> - nazwy projektów (czego dotyczyły, jaki był ich obszar oddziaływania, jaka była wartość finansowa projektów); - jakie inne działania merytoryczne organizacja podejmowała w tym obszarze; <p>2. Należy podać jaki orientacyjny udział % (procentowy w zaokrągleniu do dziesiątek) stanowi działalność organizacji w OBSZARZE, w którym składany jest formularz pod względem:</p> <ul style="list-style-type: none"> - finansowym; - merytorycznym; - osobowym. <p><i>*dotyczy jedynie programów krajowych, w innym przypadku wpisać „nie dotyczy”</i></p>	<p>Projekt dotyczył promocji konsultacji społecznych w ochronie zdrowia. Projekt polegał na edukacji pacjentów oraz nauczaniu ich pokonywania barier partycypacji w konsultacjach społecznych i aktywnego udziału w procesie podejmowania decyzji. Celem projektu było przygotowanie wybranych organizacji pacjenckich do udziału w procesie konsultacji społecznych w ochronie zdrowia. Projekt zakładał m.in. identyfikację nowych grup pacjenckich, warsztaty z zakresu konsultacji społecznych z udziałem przedstawicieli resortu zdrowia, przeprowadzenie konsultacji społecznych, opracowanie raportów z konsultacji oraz przeprowadzenie kampanii społecznej promującej partycypację obywateli. Partnerzy: Fundacja Urszuli Jaworskiej, Fundacja Aktywnych Pacjentów ARGUS, Innopharm Centrum Informacji o Leku, Fabryka Komunikacji Społecznej oraz Norsk Pasientforening (Norweskie Stowarzyszenie Pacjentów).</p> <p>RODZICE DLA ZDROWIA i Głodni zmian (2013-2018; wartość projektu: 500.000,00) – badanie potrzeb rodziców małych dzieci i kobiet w ciąży z zakresu edukacji żywieniowej; działania na rzecz zmiany standardu profilaktycznej opieki pediatrycznej dla dzieci w wieku 0-5 lat wspierane przez ekspertów, środowisko medyczne i ruch społeczny</p> <p>AUDYT SPOŁECZNY NARODOWEGO PROGRAMU PROFILAKTYKI NOWOTWOROWEJ (2015-2016; wartość projektu: 380.000,00) - pierwszy tego typu społeczny audyt dotyczący tematyki zdrowia publicznego</p> <p>ROZWÓJ SYSTEMU E-USŁUG W INSTYTUCIE KARDIOLOGII – (2018; wartość zlecenia: 99.000,00) praca zlecona przez IK, przygotowanie materiałów edukacyjnych i kalkulatorów oceny ryzyka oraz dostosowanie portalu do potrzeb pacjentów</p> <p>RAZEM DLA ZDROWIA – (2016-2018; wartość projektu: 2.000.000) projekt realizowany w partnerstwie z Naczelną Izbą Lekarską, Naczelną Izbą Pielęgniarek i Położnych oraz Naczelną Izbą Aptekarską. Głównym celem projektu było rozwijanie dialogu społecznego oraz społecznej idei odpowiedzialności instytucji systemu ochrony zdrowia, poprzez wypracowanie w ramach powołanego partnerstwa trwałych i transparentnych mechanizmów konsultacji społecznych. Realizacja celu pozwoliła na wzmocnienie dialogu i współpracy pomiędzy administracją publiczną a partnerami społecznymi (organizacjami pacjenckimi oraz zawodami medycznymi). Wypracowane w ramach projektu stanowiska i rekomendacje, są podstawą do wdrożenia</p>
---	--

	<p>projakściowych rozwiązań organizacyjnych w systemie ochrony zdrowia, ułatwiających dostęp do wysokiej jakości usług medycznych.</p> <p>Tematy konsultacji, badań i raportów:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Podstawowa opieka zdrowotna – jaka jest i jakiej oczekujemy - Bezpieczny Pacjent – tworzenie kultury bezpieczeństwa i jakości leczenia - E-zdrowie – czego oczekują pacjenci - Otyłość dzieci – konieczna profilaktyka - System ochrony zdrowia jakiego potrzebują pacjenci – organizacja i finansowanie - Współpłacenie za świadczenia zdrowotne - System informacji i wsparcia pacjentów i obywateli - Jak skrócić olejki do świadczeń zdrowotnych? - Prawa pacjenta – czas na zmiany - Onkologia – pacjentocentryczne mierniki w onkologii, narodowe programy profilaktyki nowotworów, organizacja danych o nowotworach w rejestrze nowotworów <p>NIE TRACĆ GŁOWY – (2018-2019; wartość projektu: 1.635.652,11) projekt realizowany w partnerstwie z Centrum Onkologii w Warszawie (Fundacja jako partner społeczny). Celem głównym projektu jest wdrożenie na terenie 5 województw (małopolskie, mazowieckie, podkarpackie, śląskie, warmińsko-mazurskie) pilotażowego programu profilaktycznego w zakresie wczesnego wykrywania nowotworów głowy i szyi (NGiS). Fundacja odpowiedzialna była za realizację 1 z 5 celów szczegółowych: zwiększenie zasobów wiedzy nt. częstości występowania onkogennych odmian wirusa HPV w jamie ustnej zdrowych osób i częstości infekcji HPV w jamie ustnej od palenia papierosów i spożywania alkoholu.</p> <p>SERCU NA RATUNEK – PROGRAM KORDIAN 2020 – (2019-2022; wartość projektu: 7.595.721,00) projekt realizowany w partnerstwie z Narodowym Instytutem Kardiologii i Warszawskim Uniwersytetem Medycznym; w którym Fundacja jest partnerem społecznym. Celem głównym Projektu jest wzrost świadomości oraz zwiększenie wykrywalności chorób układu sercowo-naczyniowego u osób w wieku aktywności zawodowej, ze szczególnym uwzględnieniem identyfikacji pacjentów obciążonych genetycznie hipercholesterolemią rodzinną (familial hypercholesterolemia – FH) na terenie województwa mazowieckiego i łódzkiego. Fundacja odpowiedzialna za działania edukacyjne, promocyjne i organizację szkoleń dla personelu POZ, w</p>
--	--

	<p>tym również prowadzenie szkoleń z zakresu komunikacji z pacjentem i budowania motywacji pacjenta.</p> <p>Działalność Fundacji w obszarze działania na rzecz promowania włączenia społecznego stanowi 50%.</p>
<p>PROSZĘ DOKŁADNIE OPISAĆ: Minimalnie 3-letnie doświadczenie w reprezentowanym przez siebie obszarze na poziomie regionalnym*</p> <p>1. Należy szczegółowo UDOWODNIĆ doświadczenie za okres ostatnich 3 lat <u>W OBSZARZE</u>, w którym składany jest formularz, przez podanie np.:</p> <ul style="list-style-type: none"> - nazwy projektów (czego dotyczyły, jaki był ich obszar oddziaływania, wartość finansowa projektów); - jakie inne działania merytoryczne organizacja podejmowała w tym obszarze; <p>2. Należy podać jaki orientacyjny udział % (procentowy w zaokrągleniu do dziesiątek) stanowi działalność organizacji w OBSZARZE, w którym składany jest formularz pod względem:</p> <ul style="list-style-type: none"> - finansowym; - merytorycznym; - osobowym. <p><i>*dotyczy jedynie programów regionalnych, w innym przypadku wpisać „nie dotyczy”</i></p>	<p>Nie dotyczy</p>
<p>REPREZENTATYWNOSĆ PODMIOTU DLA DANEGO OBSZARU</p>	
<p>Realizowane sfery działalności pożytku publicznego</p> <p><i>Proszę wymienić realizowane przez organizację w okresie ostatnich 3 lat oraz w czasie rzeczywistym oraz podając je w kolejności od</i></p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. ochrony i promocji zdrowia, w tym działalności leczniczej w rozumieniu ustawy 2. z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. z 2022 r. poz. 633, 3. 655, 974 i 1079); 4. działalności na rzecz organizacji pozarządowych oraz podmiotów wymienionych 5. w art. 3 ust. 3, w zakresie określonym w pkt 1–32a;

<p><i>najważniejszych (należy posłużyć się obszarami z art. 4 z ustawy z dnia 24 kwietnia 2003 r. o działalności pożytku publicznego i o wolontariacie) podając nie więcej niż 10 stref pożytku.</i></p> <p><i>*pole obowiązkowe do wypełnienia</i></p>	<ol style="list-style-type: none"> 6. upowszechniania i ochrony wolności i praw człowieka oraz swobód obywatelskich, a także działań wspomagających rozwój demokracji; 7. udzielania nieodpłatnej pomocy prawnej oraz zwiększania świadomości prawnej społeczeństwa; 8. działalności na rzecz osób niepełnosprawnych; 9. działalności na rzecz osób w wieku emerytalnym; 10. działalności wspomagającej rozwój techniki, wynalazczości i innowacyjności oraz rozpowszechnianie i wdrażanie nowych rozwiązań technicznych w praktyce gospodarczej;
<p>Proszę wykazać, że organizacja jest podmiotem reprezentatywnym dla podmiotów działających w obszarze, w którym kandyduje organizacja</p> <p>Proszę:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. zaprezentować zapisy w statucie; 2. opisać najważniejszą działalność (kluczowe dla odbiorcy w tym obszarze); 3. w czym imieniu wypowiada się organizacja kandydująca i dlaczego (kogo reprezentować będziemy w KM)? 4. udział w ciałach dialogu społecznego (w jakich ciałach, na czym polega udział) <p><i>*pole obowiązkowe do wypełnienia</i></p>	<p>Fundacja MY Pacjenci powstała w 2012 roku w celu wspierania partycypacji pacjentów w podejmowaniu decyzji w ochronie zdrowia i zapewnianiu zaplecza eksperckiego organizacjom pacjenckim, dając im tym samym możliwość skutecznego komunikowania swoich problemów i potrzeb oraz skutecznego wpływania na wdrożenie ich w politykach zdrowotnych prowadzonych przez administrację publiczną.</p> <p>Fundacja jest thinktankiem działającym w ochronie zdrowia, analizującym potrzeby pacjentów i obywateli, dostarczającym decydentom konstruktywnych propozycji rozwiązań systemowych wychodzących naprzeciw tym potrzebom. Misją Fundacji jest budowanie płaszczyzn współpracy między administracją publiczną, pacjentami i ich organizacjami, lekarzami, światem akademickim i biznesem w ochronie zdrowia.</p> <p>Najważniejsze cele statutowe Fundacji:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Zwiększanie partycypacji środowisk pacjenckich w Polsce w procesie konsultacji społecznych i podejmowania decyzji w ochronie zdrowia poprzez świadome korzystanie z praw pacjenta i praw obywatelskich. - Zwiększanie aktywności społeczności lokalnych w obszarze poprawy jakości, standardów i dostępności usług zdrowotnych w Polsce oraz edukacji i promocji zdrowia. - Budowanie współpracy i komunikacji pomiędzy pacjentami, rodzinami osób chorych, środowiskiem medycznym, świadczeniodawcami, ekspertami, administracją państwową, samorządami i mediami w celu tworzenia nowoczesnego, sprawnego i wydolnego systemu ochrony zdrowia, poprawy jakości i dostępności opieki zdrowotnej oraz edukacji i promocji zdrowia w Polsce. - Wspieranie i wskazywanie rozwiązań systemowych w ochronie zdrowia, zapewniających polskim pacjentom dostęp do innowacyjnych terapii i opieki

	<p>medycznej na europejskim poziomie oraz zgodnej z międzynarodowymi standardami.</p> <p>Fundacja ma swoich przedstawicieli w:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Radzie Organizacji Pacjentów przy Ministrze Zdrowia (Wiceprzewodnicząca), - Radzie Organizacji Pacjentów przy Rzeczniku Praw Pacjentów (członek), - Forum Organizacji Pacjentów przy NFZ (członek), - Radzie ds. Interoperacyjności przy Centrum eZdrowia (członek), - Komitecie Sterującym (członek), - Komitecie Dostępność Plus w ochronie zdrowia (członek).
<p align="center">PRZYNALEŻNOŚĆ DO FEDERACJI, SIECI, POROZUMIEŃ ORGANIZACJI POZARZĄDOWYCH</p>	
<p>Proszę wymienić WSZYSTKIE podmioty prawne, w których organizacja jest zrzeszona na prawach członka (federacje, konfederacje, związki, stowarzyszenia osób prawnych)</p> <p><i>*jeśli organizacja kandydująca nie jest członkiem żadnego podmiotu wpisać „nie dotyczy</i></p>	<p>Ogólnopolska Federacja Organizacji Pozarządowych</p>
<p>Proszę dokładnie opisać:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sieci organizacji, porozumienia, z którymi organizacja kandydująca aktualnie współpracuje, i/albo - Sieci organizacji, porozumienia, z którymi organizacja kandydująca ma doświadczenie we współpracy w przeszłości <p><i>*pole obowiązkowe do wypełnienia</i></p>	<p>Fundacja współpracuje z licznym gronem ekspertów i organizacji; w ramach prowadzonych działań Fundacja zawierała partnerstwa m.in. z izbami zawodów medycznych: Naczelną Izbą Lekarską, Naczelną Izbą Pielęgniarek i Położnych, Naczelną Izbą Aptekarską, organizacjami pacjenckimi z Polski: Fundacją Onkologiczną Alivia, Fundacją Urszuli Jaworskiej, Fundacją Fundacja Aktywnych Pacjentów ARGUS, Innopharm oraz zagranicy Norsk Pasientforening (Norweskie Stowarzyszenie Pacjentów), Icelandic Cancer Society; innymi organizacjami: Polskim Towarzystwem Programów Zdrowotnych, Pracownią Badań i Innowacji Społecznych „Stocznia”, Centrum Informacji o Leku, Fabryką Komunikacji Społecznej; świadczeniodawcami: Centrum Onkologii w Warszawie, Instytutem Kardiologii w Warszawie, Centrum Medycznym Luxmed Fundacja współpracowała też m.in. z Instytutem Pomnik - Centrum Zdrowia Dziecka, Instytutem Matki i Dziecka, Polskim Towarzystwem Dietetyki, Instytutem Praw Pacjenta i Edukacji, Uczelnią Łazarskiego, Akademią Leona Koźmińskiego, Uniwersytetem Medycznym w</p>

	<p>Gdańsku, Fundacją Nutricia, portalem ZnanyLekarz.pl; portalem GdziePoLek.pl, Agencją Social Art, gronem blogerek parentingowych i dietetyków, ponad 100 organizacjami pacjentów z całej Polski;</p> <p>Przy realizacji projektów Fundacja zapraszała do udziału w warsztatach i debatach przedstawicieli Kancelarii Prezesa Rady Ministrów, Narodowej Rady Rozwoju, Ministerstwa Zdrowia, Narodowego Funduszu Zdrowia, Głównego Inspektoratu Sanitarnego, Naczelnej Izby Kontroli, Państwowego Zakładu Higieny, Centrum Systemów Informacyjnych Ochrony Zdrowia, PEFRON, Urzędów Marszałkowskich, Urzędów Miejskich, regionalnych Rad Dialogu Społecznego, Klubu Jagiellońskiego, Polskiej Federacji Szpitali.</p>
UDZIAŁ W PROGRAMOWANIU, KONSULTACJACH I PRACACH KOMITETÓW MONITORUJĄCYCH	
<p>Proszę opisać udział w programowaniu programów na lata 2021-2027, do którego komitetu monitorującego kandydują (udział w programowaniu, pracach grupy roboczej, wysłuchanych publicznych, udział w konsultacjach społecznych,)</p> <p>Należy dokładnie opisać udział organizacji lub jej formalnych reprezentantów (odpowiadając na każde pytanie):</p> <p>Czy był to udział aktywny czy bierny?</p> <p>Jeśli brano udział w spotkaniach proszę podać miejsce i datę spotkania (dotyczy etapu 1 i 2)?</p> <p>Na czym polegał udział w poszczególnych etapach?</p> <p>Czy był to udział formalny?</p> <p>Czy zostały zgłoszone uwagi do programu?</p>	<p>Etap programowania (praca grupy roboczej):</p> <ul style="list-style-type: none"> - Komitet Sterujący – udział w wyjeździe warsztatowym, udział w posiedzeniach Komitetu <p>Etap konsultacji:</p> <ul style="list-style-type: none"> - brak oficjalnego stanowiska <p>Wysłuchania publiczne lub konferencje lub organizowanie spotkań wewnątrzbranżowych:</p> <ul style="list-style-type: none"> - formalny, bierny udział w wysłuchaniu publicznym Efektywność, jakość i dostępność systemu zdrowia (24 marca); zgłoszono uwagi

<p><i>*jeśli organizacja kandydująca nie brała udziału w programowaniu, wpisać „nie dotyczy”</i></p>	
<p>Czy reprezentantka/reprezentant organizacji brała/brał udział w pracach Komitetu Monitorującego perspektywy 2009-2013 oraz 2014-2020</p>	<p>TAK/NIE*</p> <p><i>*niepotrzebne skreślić</i></p> <p>Jeśli TAK: Nazwa Komitetu monitorującego oraz w jakiej perspektywie:</p> <p>Funkcja w Komitecie monitorującym:</p>

4. Informacja o najważniejszych, zdaniem Kandydata na członka KM, zagadnieniach związanych z udziałem w pracach KM.

<p>Fundacja prowadzi badania, szkolenia i debaty poświęcone tematyce udziału pacjentów i obywateli w debacie publicznej, tematyce e-usług w ochronie zdrowia (problem rozwoju funkcjonalności, dopasowania do potrzeb pacjentów, standardów w teleopiece, przeciwdziałania wykluczeniu cyfrowemu, rozwoju kompetencji cyfrowych)</p>
--

5. Proszę podać jakie działania podejmie organizacja aby realizować zasadę partnerstwa względem zorganizowanego społeczeństwa obywatelskiego? Proszę opisać sposoby kontaktu z organizacjami pozarządowymi podczas pełnienia kadencji w KM.

<p>W celu zrealizowania zasady partnerstwa proponowane są następujące działania i sposoby kontaktu:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Cykl debat eksperckich - Kampania społeczna • Robocze spotkania z przedstawicielami społeczeństwa obywatelskiego
--

6. OŚWIADCZENIA ORGANIZACJI KANDYDUJĄCEJ

1) Oświadczenie kandydata na reprezentanta zorganizowanego społeczeństwa obywatelskiego w Komitecie Monitorującym

Oświadczam/oświadczamy, że organizacja Fundacja My Pacjenci, nr KRS 0000420212 (*nazwa organizacji; KRS*) spełnia wymagania, o których mowa w § 2 ust. 1 i 2 Załącznika nr 1 do uchwały nr 83 Rady Działalności Pożytku Publicznego z dnia 14 października 2022 r. w sprawie ordynacji wyborczej, określającej zasady wyboru.

2) Oświadczenie kandydata dotyczące reprezentanta zorganizowanego społeczeństwa obywatelskiego w Komitecie Monitorującym

Oświadczam, że osoba/osoby, które zostaną wskazane jako przedstawiciele organizacji Fundacja My Pacjenci, nr KRS 0000420212 (*nazwa organizacji; KRS*) będą spełniać wymagania, o których mowa w § 5 ust. 2 Załącznika nr 1 do uchwały nr 83 Rady Działalności Pożytku Publicznego z dnia 14 października 2022 r. w sprawie ordynacji wyborczej, określającej zasady wyboru. O każdej zmianie statusu przedstawiciela organizacji pozarządowej określonej § 5 ust. 2 zostanie poinformowany Przewodniczący właściwego KM oraz RDPP lub właściwa WRDPP.

3) Oświadczenie odpowiedzialności karnej

Upředzona/y o odpowiedzialności karnej za złożenie fałszywego oświadczenia wynikającej z art. 233 § 1 Kodeksu Karnego – „kto składając zeznania mające służyć za dowód w postępowaniu sądowym lub w innym postępowaniu prowadzonym na podstawie ustawy, zeznaje nieprawdę lub zataja prawdę, podlega karze pozbawienia wolności od 6 miesięcy do lat 8” oświadczam, że jestem świadoma/y o odpowiedzialności karnej za złożenie fałszywego oświadczenia.

7. Osoby uprawnione do reprezentacji organizacji pozarządowej, związku lub porozumienia organizacji pozarządowych lub podmiotu wymienionego w art. 3 ust. 3 ustawy z dnia 24 kwietnia 2003 r. o działalności pożytku publicznego i o wolontariacie (Dz. U. z 2020 r. poz. 1057, z późn. zm.), zgłaszającego kandydata.

Imię i nazwisko	Funkcja
Magdalena Kołodziej	Prezes Zarządu
Kinga Wojtaszczyk	Członek Zarządu

8. Formularz zgodnie z § 13 ust. 6 Załącznika nr 1 do uchwały nr 83 Rady Działalności Pożytku Publicznego z dnia 14 października 2022 r. w sprawie ordynacji wyborczej, określającej zasady wyboru. MUSI BYĆ podpisany przez reprezentanta/ów organizacji za pomocą:

- podpisu kwalifikowanego lub
- profilu zaufanego lub
- podpisu osobistego,

które przesyła się w formie dostępnej, w formacie „pdf”, drogą elektroniczną do właściwej komisji wyborczej na podany w ogłoszeniu o naborze adresie poczty elektronicznej.

**Zgoda i klauzula informacyjna w związku z przetwarzaniem danych na podstawie zgody
osoby,
której dane dotyczą**

Wyrażam zgodę na przetwarzanie przez Kancelarię Prezesa Rady Ministrów, Aleje Ujazdowskie 1/3, 00-583, Warszawa, na zasadach określonych w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (tzw. RODO) moich danych osobowych zawartych w formularzu zgłoszeniowym w celu zgłaszania kandydatów do składu Komitetu Monitorującego programu Fundusze Europejskie Na Rozwój Cyfrowy 2021-2027 (KM FERC).

Informacje i dane do kontaktów w sprawie danych osobowych

Administrator danych, Kancelaria Prezesa Rady Ministrów, Aleje Ujazdowskie 1/3, 00-583, Warszawa, e-mail: AD@kprm.gov.pl.

Dane kontaktowe do Inspektora Ochrony Danych: Inspektor Ochrony Danych, Kancelaria Prezesa Rady Ministrów, Aleje Ujazdowskie 1/3, 00-583, Warszawa, e-mail: IOD@kprm.gov.pl.

Informacje dotyczące przetwarzanych danych osobowych

Celem przetwarzania danych jest wyłonienie kandydatów do składu KM FERC.

Podstawą prawną przetwarzania danych jest zgoda osoby, której dane dotyczą.

Dane osobowe będą przetwarzane przez okres trwania naboru i prowadzenia czynności powołania wybranych kandydatów do składu KM FERC.

(należy umieścić kryteria ustalania okresu, jeżeli nie ma możliwości jego sprecyzowania)

Podanie danych osobowych jest dobrowolne.

Odbiorcy danych osobowych*

Dane zostaną powierzone do przetwarzania podmiotowi: Kancelarii Prezesa Rady Ministrów w zakresie danych udostępnionych w formularzu w celu przeprowadzenia naboru organizacji pozarządowych przez Radę Działalności Pożytku Publicznego do członkostwa w KM FERC

~~Dane osobowe będą przekazane do państwa trzeciego/organizacji międzynarodowej**~~

Prawa osoby, której dane dotyczą

Przysługuje Pani/Panu prawo do:

- żądania od Administratora danych dostępu do swoich danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia ich przetwarzania*,

- wycofania w dowolnym momencie zgody na przetwarzanie danych osobowych, przy czym cofnięcie zgody nie ma wpływu na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na jej podstawie przed cofnięciem zgody,
- przeniesienia danych do innego Administratora danych*.

Żądanie realizacji wyżej wymienionych praw proszę przesłać w formie pisemnej do Administratora danych (adres podany na wstępie, z dopiskiem „Ochrona danych osobowych”).

Przysługuje Pani/Panu prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

Informacje o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu

~~Dane osobowe będą podlegały*/*** zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.~~

* jeśli sytuacja nie będzie miała miejsca, należy usunąć z treści klauzuli.

** jeśli dotyczy, w klauzuli należy zamieścić także informacje, o których mowa w art. 13 ust. 1 lit. f RODO.

*** jeśli dotyczy, w klauzuli należy zamieścić informacje, o których mowa w art. 13 ust. 2 lit. f RODO.