

SPRAWOZDANIE FINANSOWE
POLSKIE STOWARZYSZENIE CHOROBY HUNTINGTONA
ZA OKRES OD DNIA 01 STYCZNIA 2012 ROKU DO DNIA 31 GRUDNIA 2012 ROKU

Zgodnie z przepisami ustawy o rachunkowości z dnia 29 września 1994 roku z późniejszymi zmianami, Zarząd Stowarzyszenia jest zobowiązany zapewnić sporządzenie rocznego sprawozdania finansowego dającego prawidłowy, rzetelny obraz sytuacji majątkowej i finansowej Stowarzyszenia na koniec roku obrotowego oraz wyniku finansowego.

Sprawozdanie finansowe sporządzone za rok rozpoczynający się dnia 1 stycznia 2012 roku i kończący się dnia 31 grudnia 2012 roku zostało przedstawione w niniejszym dokumencie w następującej kolejności:

1. wprowadzenie do sprawozdania finansowego,
2. dodatkowe informacje i objaśnienia
3. bilans na dzień 31 grudnia 2012 roku wykazujący po stronie aktywów i pasywów kwotę zł 42 385,68 (czterdzieści dwa tysiące trzysta osiemdziesiąt pięć złotych i sześćdziesiąt osiem groszy), Załącznik 1
4. rachunek zysków i strat (wariant porównawczy) za okres obrotowy od 1 stycznia 2012 roku do 31 grudnia 2012 roku wykazujący zysk netto w kwocie zł 35 962,30 (trzydzieści pięć tysięcy dziewięćset sześćdziesiąt dwa złote i trzydzieści groszy), Załącznik 2

Warszawa, dnia 29 marca 2013 r.

Podpisy:

Danuta Lis

Prezes Zarządu

Henryka Graczyk

Skarbnik Zarządu

Osoba odpowiedzialna za prowadzenie ksiąg rachunkowych: Elżbieta Nowak

A. WPROWADZENIE DO SPRAWOZDANIA FINANSOWEGO ZA ROK 2012

1. Informacje ogólne

Polskie Stowarzyszenie Choroby Huntingtona prowadzi działalność statutową na podstawie wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego Nr KRS 0000126958 od 2002 roku.

Stowarzyszenie posiada statusu Organizacji Pożytku Publicznego od 2005 roku

Dane identyfikacyjne:

- rodzaj organizacji - Stowarzyszenie
- REGON - 170968468
- NIP - 578-27-66-338
- nazwa – **POLSKIE STOWARZYSZENIE CHOROBY HUNTINGTONA**
- siedziba - Warszawa
- adres - ul. Rękodzielnicza 17a 02-267 Warszawa
- kontakt: kontakt@huntington.pl

Skład Zarządu na dzień 31.12.2012 r. :

- | | |
|------------------------------|----------------------|
| 1. Danuta Lis | - Prezes Zarządu |
| 2. Aleksandra Zabawa Falenta | - Wiceprezes Zarządu |
| 3. Henryka Graczyk | - Skarbnik Zarządu |
| 4. Ewa Sulewska | - Sekretarz Zarządu |
| 5. Zdzisława Popławska | - Członek Zarządu |

Skład Komisji Rewizyjnej na 31.12.2012 r. :

- | | |
|---------------------|--------------------------|
| 1. Michał Marciniak | - Przewodnicząca Komisji |
| 2. Tomasz Świgost | - Członek Komisji |
| 3. Jacek Impert | - Członek Komisji |

Cele i zadania Stowarzyszenia:

Celem Stowarzyszenia jest stworzyć system kompleksowej pomocy chorym i ich rodzinom. Zasadą działania organizacji jest praca społeczna członków. Wspieranie w rozwiązywaniu trudnych problemów opiekuńczych nad chorymi. Szczególnie w postępującej niepełnosprawności chorego, psychicznych barier związanych z genetycznym obciążeniem dzieci 50% ryzykiem, często pomoc rodzinom, które mają więcej niż jedną chorą osobę pod opieką. Wsparcie psychologiczne i rehabilitacja to obecnie jedyna forma opóźniania objawów nieuleczalnej choroby.

Cele te Stowarzyszenie realizuje poprzez:

- a) szerzenie wiedzy o chorobie za pomocą prowadzenia działalności edukacyjnej, szkoleniowej i wydawniczej zgodnie z obowiązującymi przepisami;
 - b) współdziałanie w organizowaniu konferencji naukowych i wykładów służących popularyzacji wiedzy o chorobie Huntingtona;
 - c) popularyzacją idei Stowarzyszenia, informowanie i uświadamianie zmierzające do pełnej integracji osób chorych i ich rodzin ze społeczeństwem poprzez publikacje własne i inne;
-

- d) tworzenie miejsc, gdzie można się zwrócić po pierwszą informacją i pomoc w zmaganiu się z efektami choroby;
- e) współpraca z krajowymi, zagranicznymi i międzynarodowymi stowarzyszeniami o podobnych celach działania;
- f) występowanie do organów władzy i administracji państwowej i samorządowej w sprawach dotyczących: rehabilitacji, społecznych, zawodowych i innych, osób chorych i ich rodzin;
- g) współdziałanie z organami władzy i administracji państwowej oraz innymi uczestnikami życia publicznego;
- h) organizowanie rehabilitacji i wypoczynku oraz opieki medycznej;
- i) pozyskiwanie sprzętu rehabilitacyjnego i pomocniczego oraz środków na działalność statutową;
- j) organizowanie pomocy finansowej, rzeczowej, i psychologicznej chorym i ich rodzinom;
- k) współpraca z placówkami naukowymi i możliwość ustanawiania stypendiów naukowych w zakresie badań nad chorobą Huntingtona;
- l) otwieranie i prowadzenie domów opieki dla osób dotkniętych chorobą Huntingtona.

Działalność statutowa i zadania zrealizowane w 2012 roku:

W roku 2012 zrealizowano następujące zadania:

1. Zorganizowano Międzynarodową Konferencję pt. "Choroba Huntingtona – nowoczesne metody leczenia" w dniach 21-22 kwietnia 2012r. w Warszawie, a w dniu 22 kwietnia odbył się XIV Zjazd Członków Stowarzyszenia, podczas którego dokonano wyboru nowego Zarządu Stowarzyszenia na kolejną czteroletnią kadencję.
 2. Zorganizowano XV Zjazd członków Stowarzyszenia w Polanicy Zdroju w dniach 7-8-9 września 2012r. Zjazd ten miał charakter integracyjny i jednocześnie został połączony z konferencją pt.: „Choroba Huntingtona w rodzinie”. Współorganizatorem i gospodarzem XV Zjazdu Członków Stowarzyszenia był Robert B. Mączyński z Polanicy Zdrój.
 3. Reprezentowano Stowarzyszenie w Dniu Chorób Rzadkich, podczas którego odbyła się konferencja „Razem jesteśmy silni!” w Pałacu na Wodzie w Łazienkach, na którą zostali zaproszeni przedstawiciele organizacji pacjentów, specjaliści, przedstawiciele administracji państwowej oraz Media. W trakcie konferencji odbył się happening „Nadzieja”, w ramach kampanii społecznej „Nadzieja. Mamy ją w genach”. Celem kampanii jest stworzenie pozytywnej inicjatywy na rzecz poprawy sytuacji osób z rzadkimi chorobami genetycznymi. Stowarzyszenie było patronem organizowanego Dnia chorób Rzadkich w Poznaniu w Auli Uniwersytetu Medycznego im. K. Marcinkowskiego.
 4. Reprezentowano prawa pacjenta z chorobą genetyczną na konferencji w lutym podczas organizowanej debaty z okazji Światowego Dnia Chorego.
 5. Wzięto czynny udział w IX Ogólnopolskich Dniach Integracji „Zwycięzać Mimo Wszystko”, które odbyły się 9 i 10 czerwca na krakowskim Rynku. W trakcie imprezy mieliśmy szansę na przybliżenie tematyki choroby Huntingtona szerokiemu audytorium i zaznaczenie naszej obecności. Zorganizowano akcję „Bądź tolerancyjny! Nie osądzaj po wyglądzie!”, która była skuteczną formą zwrócenia uwagi społeczności na osoby z widocznymi objawami choroby HD. Pod hasłem „Razem Mimo Wszystko” pokazaliśmy, że „płaszący” nie znaczy pijany. Celem tego koncertu było promowanie organizacji pozarządowych. W tym roku wraz z naszym Stowarzyszeniem wzięły udział także: Fundacja Podkarpackie Hospicjum dla Dzieci, Centrum Niezależnego Życia "Sajgon, Fundacja "Ama Canem", Komitet Pomocy dla Zwierząt "Przystań ocalenie", Stowarzyszenie "Otwarte Drzwi" i Stowarzyszenie "Studio Integracji". Prezentacjom towarzyszyły występy znanych artystów. Gospodarzami koncertu byli Anna Dymna i Piotr Polk.
-

6. W dniach 22 - 28 lipca 2012r. trzech przedstawiciele naszego Stowarzyszenia uczestniczyli w letnim obozie - Summer Camp 2012 w Szwecji. Stowarzyszenie było współorganizatorem finansującym przedsięwzięcie wraz z uczestnikami. Miejscem spotkania było niewielkie miasteczko Bastad w Szwecji. Obóz był skierowany do ludzi młodych z rodzin dotkniętych chorobą Huntingtona. Uczestniczyli w nim przedstawiciele: Anglii, Szkocji, Irlandii, Belgii, Norwegii, Szwecji, Polski i Niemiec. Uczestnicy obozu odwiedzili Uniwersytet w Lund, który prowadzi badania w kierunku wynalezienia leku na chorobę Huntingtona. Poznali także działalność niedawno powstałej Młodzieżowej Organizacji HDYO, skupiającej i wspierającej ludzi młodych z rodzin HD. Osoby uczestniczące w obozie miały okazję do integracji i wspólnej zabawy, wymiany doświadczeń, porozmawiania o problemach towarzyszących rodzinom, w których występuje choroba Huntingtona. Otrzymaliśmy też dofinansowanie od Belgijskiego Stowarzyszenia Huntingtona.
 7. Reprezentowano Stowarzyszenie w spotkaniu Europejskiej Sieci Choroby Huntingtona (EHDN), połączonym z 15. Spotkaniem Europejskiego Stowarzyszenia Huntingtona (EHA) w dniach 14 -16 września 2012 r. w Sztokholmie w Szwecji. W spotkaniu uczestniczyło 657 delegatów z Europy, obu Ameryk i innych kontynentów. Miejscem spotkania był Münchenbryggeriet, dawny browar na wyspie Södermalm. Odbyło się tam również zebranie Członków organizacji Europejskich i ustalono dalszy plan współpracy w uzupełnianiu się na temat szerzenia wiedzy i opieki chorobie Huntingtona oraz wspólnych przedsięwzięć.
 8. Zorganizowano i współfinansowano dwa turnusy rehabilitacyjno – integracyjne dla chorych i opiekunów w Ustroniu Morskim w dniach 17 - 30 marca oraz 1 - 14 grudnia 2012r. W tych turnusach uczestniczyło około 30 osób. Stowarzyszenie Huntingtona współfinansowało turnusy rehabilitacyjne.
 9. Zorganizowano 10 spotkań członków Regionalnych Grup Wsparcia w różnych regionach Polski. Spotkania odbywały się z udziałem rehabilitantów, psychologów, neurologów, prawników, przedstawicieli służ socjalnych. Na spotkaniach tych omawiano problemy dotyczące opieki nad chorymi, a także sposoby opóźniania objawów choroby, m.in. ćwiczenia rehabilitacyjne, logopedyczne, diety, zdrowy tryb życia .
 10. Systematycznie udzielano pomocy indywidualnej poprzez dopłaty do: turnusów rehabilitacyjnych, zakupu sprzętu, zakupu suplementów diety, udziału w konferencjach, zwrotu kosztów podróży, żywienia, także wsparcia rzeczowego.
 11. Podejmowano starania w celu zdobycia środków finansowych na działalność statutową. Złożono wnioski 10 w różne miejsca wspierające działalność stowarzyszeń i fundacji pacjentów. Członek Zarządu uczestniczył w szkoleniu zorganizowanym przez Fundację Dobroczyńność w Warszawie na temat pozyskiwania środków finansowych na potrzeby Stowarzyszenia.
 12. Przetłumaczono i opublikowano wiele artykułów na temat choroby Huntingtona i nowoczesnych metod leczenia. Propagowano i kolportowano to poprzez wydruk, wysyłkę korespondencji do odbiorców wewnętrznych (pacjentów i ich rodzin) i zewnętrznych, zainteresowanych problematyką płasawicy Huntingtona.
 13. Udzielano około 1000 porad telefonicznie, drogą elektroniczną, listownie, a także osobiście,
 14. Interweniowano w imieniu członków Stowarzyszenia w instytucjach publicznych, w poszukiwaniu wolnych miejsc w domach opieki, w domach środowiskowych oraz hospicjach. Wizytowano placówki domów pomocy społecznej i domów opieki, gdzie mogliby być umieszczeni chorzy z chorobą HD. Poszukiwano obiektów na potrzeby prowadzenia domów opieki krótkoterminowej lub długoterminowej.
-

15. Systematycznie modernizowano stronę internetową www.huntington.pl, na której znajdują się podstawowe informacje o działalności Stowarzyszenia, organizowanych spotkaniach, turnusach rehabilitacyjnych, możliwościach uzyskiwania pomocy, nowościach w zakresie metod leczenia w Polsce i za granicą itp.
16. Kontynuowano współpracę z Instytutem Psychiatrii i Neurologii w Warszawie, grupami roboczymi EHDN, ośrodkami rehabilitacyjnymi, pracownikami Centrum Pomocy Rodzinie, pracownikami Zespołu ds. Chorób Rzadkich przy Ministerstwie Zdrowia, Uniwersytecie .
17. Wydrukowano ulotki informacyjne o chorobie HD, plakaty, kalendarze i inne materiały reklamowe w celu szerzenia wiedzy o chorobie, popularyzacji idei Stowarzyszenia i uświadamiania społeczeństwa o istnieniu choroby HD.
18. Zarząd Stowarzyszenia brał czynny udział w spotkaniu w Wiśle dla badaczy Europejskiej Sieci Badań Choroby Huntingtona. Przedstawiono tam jakie są problemy w Polsce pacjentów i ich rodzin, jak jest rola społeczna Stowarzyszenia w nowych warunkach pomocy dla osób przewlekle chorych i poproszono lekarzy neurologów i genetyków o współpracę, wzorując się na innych krajach Europy, Ameryce, Kanadzie, Australii.
19. W 2012 roku kontynuowano starania o refundację leku, który jest refundowany w innych krajach dla osób z płasawicą Huntingtona (Tetmodis - tetrabenazyna) ze względu na liczne pozytywne opinie ze strony pacjentów i ich opiekunów na temat działania tego leku. W wyniku naszych działań, Minister Zdrowia podjął decyzję o refundacji leku od stycznia 2013 roku., co jest wielkim sukcesem dla naszych podopiecznych, gdyż hamuje ruchy mimowolne.
20. Stowarzyszenie bierze czynny udział w spotkaniach i szkoleniach organizowanych dla organizacji Pozarządowych, występuje w Sejmie, Senacie walcząc o prawa pacjentów dotkniętych chorobą rzadką.

2. Okres objęty sprawozdaniem finansowym

Sprawozdanie finansowe Stowarzyszenia jest prezentowane za rok rozpoczynający się dnia 1 stycznia 2012 roku i kończący się dnia 31 grudnia 2012 roku.

3. Wskazanie, czy sprawozdanie finansowe zawiera dane łączne, jeżeli w skład jednostki wchodzi wewnętrzne jednostki organizacyjne sporządzające samodzielne sprawozdania finansowe

Sprawozdanie finansowe nie zawiera danych łącznych wewnętrznych jednostek organizacyjnych sporządzających samodzielnie sprawozdanie finansowe. Stowarzyszenie nie posiada jednostek samodzielnie sporządzających sprawozdania finansowe.

W okresie objętym niniejszym sprawozdaniem finansowym nie nastąpiło połączenie z inną jednostką organizacyjną, nabycie lub łączenie udziałów.

4. Założenia kontynuacji działalności Statutowej

Sprawozdanie finansowe Stowarzyszenia za rok rozpoczynający się dnia 1 stycznia 2012 roku i kończący się dnia 31 grudnia 2012 roku zostało sporządzone przy założeniu kontynuowania działalności statutowej przez Stowarzyszenie w dającej się przewidzieć przyszłości. Zarząd Stowarzyszenia nie stwierdza na dzień podpisania sprawozdania finansowego istnienia faktów i okoliczności, które wskazywałyby na zagrożenie dla możliwości kontynuacji działalności przez Stowarzyszenie w okresie 12 miesięcy po dniu bilansowym na skutek zamierzonego lub przymusowego zaniechania bądź istotnego ograniczenia przez nią dotychczasowej działalności.

5. Przyjęte zasady (polityka) rachunkowości, w tym metody wyceny aktywów i pasywów (w tym amortyzacji) pomiaru wyniku finansowego oraz sposobu sporządzania sprawozdania finansowego.

Zaprezentowane w niniejszym dokumencie sprawozdanie finansowe sporządzane zostało przy zastosowaniu następujących zasad:

- 1) sprawozdanie finansowe zostało przygotowane zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 września 1994 roku o rachunkowości (Dz. U. nr 121, poz. 591 ze zm.),
- 2) sprawozdanie finansowe sporządza się zgodnie z konwencją kosztu historycznego, z zachowaniem zasady ostrożności,
- 3) rok obrotowy Stowarzyszenia obejmuje okres trwający dwanaście kolejnych pełnych miesięcy kalendarzowych ,
- 4) rachunek zysków i strat sporządzany jest w wariantcie porównawczym.

Aktywa i pasywa wyceniono według zasad określonych w ustawie o rachunkowości.

Polskie Stowarzyszenie Choroby Huntingtona

sprawozdanie finansowe za okres od 1 stycznia 2012 roku do 31 grudnia 2012 roku

B. DODATKOWE INFORMACJE I OBJAŚNIENIA

1. Informacje o wysokości uzyskanych przychodów, z wyodrębnieniem ich źródeł (np. spadek, zapis, darowizna, środki pochodzące ze źródeł publicznych, w tym z budżetu państwa i budżetu gminy), odpłatnych świadczeń realizowanych przez fundację w ramach celów statutowych z uwzględnieniem kosztów tych świadczeń; jeżeli prowadzono działalność gospodarczą, wynik finansowy tej działalności oraz procentowy stosunek przychodu osiągniętego z działalności gospodarczej do przychodu osiągniętego z pozostałych źródeł.

Wysokość uzyskanych przychodów w roku sprawozdawczym, z wyodrębnieniem ich źródeł (wg deklaracji podatkowej CIT-8 i ewidencji analitycznej).

Ogółem przychody z działalności	144 655,82 zł
w tym wg źródeł, z tytułu:	
a) spadku	0,00 zł
b) zapisu	0,00 zł
c) darowizny	22 996,14 zł
d) środków pochodzących ze źródeł publicznych	51 224,15 zł
z tego	
– z budżetu państwa 1% podatku	51 224,15 zł
– z budżetów jednostek samorządu terytorialnego	0,00 zł
– z budżetu zagranicznego, europejskiego	0,00 zł
– od sponsorów lub innych podmiotów nie zaliczanych do sektora finansów publicznych	0,00 zł
f) odpłatnych świadczeń w ramach celów statutowych	1 072,50 zł
g) pozostałe:	
– nadwyżki z lat ubiegłych	41 089,47 zł
– składki członkowskie i wpisowe	5 530,50 zł
– wpłaty na zjazdy i konferencje	4 770,00 zł
– odsetki bankowe, różnice kursowe	0,00 zł
– pozostałe przychody operacyjne i finansowe	155,06 zł
– turnusy rehabilitacyjne	17 818,00 zł
 Prowadzenie działalności gospodarczej:	
– przychody z działalności gospodarczej	0,00 zł
– wynik finansowy na tej działalności (zysk, strata)	0,00 zł
– procentowy stosunek przychodu osiągniętego z działalności gospodarczej do przychodu osiągniętego z pozostałych źródeł	0 %

Polskie Stowarzyszenie Choroby Huntingtona

sprawozdanie finansowe za okres od 1 stycznia 2012 roku do 31 grudnia 2012 roku

2. Informacja o poniesionych kosztach na:

Koszty ogółem	108 693,52
Koszty realizacji celów statutowych	85 335,11
Koszty ogólnoadministracyjne	23 358,41
-materiały biurowe	789,81
-usługi księgowo	4 797,00
-telefony	5 445,20
-opłaty pocztowe	459,10
-prowizje bankowe	901,83
-umowy zlecenia i dzieło	6 516,50
-delegacje	1 139,40
-reklama, promocje, ogłoszenia	649,76
-pozostałe koszty	2 659,81

Nadwyżka /środki do wykorzystania/

35 962,30 zł

3. Dane o:

a) liczbie osób zatrudnionych w Stowarzyszeniu z podziałem według zajmowanych stanowisk i z wyodrębnieniem osób zatrudnionych wyłącznie w działalności gospodarczej.

Stowarzyszenie w 2012 r. nie zatrudniało pracowników etatowych

Liczba osób zatrudnionych w Stowarzyszeniu w działalności gospodarczej: 0 osób

b) łącznej kwocie wynagrodzeń wypłaconych przez Stowarzyszenie z podziałem na wynagrodzenia, nagrody, premie i inne świadczenia, z wyodrębnieniem całości tych wynagrodzeń osób zatrudnionych wyłącznie w działalności gospodarczej.

Wynagrodzenia ogółem	0,00zł
w tym:	
– z działalności statutowej	0,00 zł
z tego:	
– wynagrodzenia podstawowe	0,00zł.
– nagrody	0,00 zł
– premie	0,00 zł
– inne	0,00 zł
– z działalności gospodarczej	0,00 zł

Polskie Stowarzyszenie Choroby Huntingtona

sprawozdanie finansowe za okres od 1 stycznia 2012 roku do 31 grudnia 2012 roku

c) wysokości rocznego lub przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia wypłacanego łącznie członkom zarządu i innym organom Stowarzyszenia oraz osobom kierującym wyłącznie działalnością gospodarczą z podziałem na wynagrodzenia, nagrody, premie i inne świadczenia:

przeciętne miesięczne wynagrodzenia łącznie	0,00 zł
w tym:	
wypłacone członkom Zarządu	0,00 zł
z tego:	
wynagrodzenia podstawowe	0,00 zł
nagrody	0,00 zł
premie	0,00 zł
inne	0,00 zł
wypłacone osobom kierującym działalnością gospodarczą	0,00 zł
z tego:	
wynagrodzenia podstawowe	0,00 zł
nagrody	0,00 zł
premie	0,00 zł
inne	0,00 zł

d) wydatkach na wynagrodzenia z umów zlecenia i umów o dzieło:

Wynagrodzenia wypłacane z umów zlecenia i umów o dzieło: 6 516,50 zł

e) udzielonych przez Stowarzyszenie pożyczkach pieniężnych z podziałem według ich wysokości, ze wskazaniem pożyczkobiorców i warunków przyznania pożyczek oraz podaniem podstawy statutowej udzielania takich pożyczek:

Udzielane przez Stowarzyszenie pożyczki pieniężne ogółem 0,00 zł

4. Informacja o rozliczeniach Stowarzyszenia z tytułu ciążących zobowiązań podatkowych, a także informację w sprawie składanych deklaracji podatkowych.

Stan zobowiązań na dzień 31 grudnia roku sprawozdawczego ogółem 92,31.

Informacja w sprawie składanych deklaracji podatkowych.

Rodzaje płaconych podatków i nazwy składanych deklaracji podatkowych:

Podatek dochodowy - deklaracja CIT- 8,

Podatek dochodowy od osób fizycznych – deklaracja PIT 4R

5. Informacja o przeprowadzonych w Stowarzyszeniu kontrolach w roku sprawozdawczym (jej wyniki).

Nie dotyczy.

Polskie Stowarzyszenie Choroby Huntingtona

sprawozdanie finansowe za okres od 1 stycznia 2012 roku do 31 grudnia 2012 roku

6. Rozliczenie głównych pozycji różniących podstawę opodatkowania podatkiem dochodowym od osób prawnych od wyniku finansowego

Nie dotyczy

Lp.	AKTYWA	Stan na dzień 31.12.2012	Stan na dzień 31.12.2011
A	AKTYWA TRWAŁE	0,00	0,00
I	Wartości niematerialne i prawne	0,00	0,00
II	Rzeczowe aktywa trwałe	0,00	0,00
III	Należności długoterminowe	0,00	0,00
IV	Inwestycje długoterminowe	0,00	0,00
V	Długoterminowe rozliczenia międzyokresowe	0,00	0,00
B	AKTYWA OBROTOWE	42 385,68	43 053,96
I	Zapasy rzeczowych aktywów obrotowych	0,00	0,00
II	Należności krótkoterminowe	3 114,74	12 412,49
III	Inwestycje krótkoterminowe	39 270,94	30 641,47
1	Środki pieniężne	39 270,94	30 641,47
2	Pozostałe aktywa finansowe	0,00	0,00
C	Krótkoterminowe rozliczenia międzyokresowe	0,00	0,00
	Suma bilansowa	42 385,68	43 053,96

Lp.	PASYWA	Stan na 31.12.2012	Stan na 31.12.2011
A	Fundusze własne	35 962,30	41 089,47
I	Fundusz statutowy	0,00	0,00
II	Fundusz aktualizacji wyceny	0,00	0,00
III	Wynik finansowy netto za rok obrotowy	35 962,30	41 089,47
1	Nadwyżka przychodów nad kosztami (wielkość dodatnia)	35 962,30	41 089,47
2	Nadwyżka kosztów nad przychodami (wielkość ujemna)	0,00	0,00
VII	Zysk (strata) z lat ubiegłych	0,00	0,00
B	Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	6 423,38	1 964,49
I	Zobowiązania długoterminowe z tytułu kredytów i pożyczek	0,00	0,00
II	Zobowiązania krótkoterminowe i fundusze specjalne	6 423,38	1 964,49
1	Kredyty i pożyczki	0,00	0,00
2	Inne zobowiązania	6 423,38	1 964,49
III	Rezerwy na zobowiązania	0,00	0,00
IV	Rozliczenia międzyokresowe	0,00	0,00
1	Rozliczenia międzyokresowe przychodów	0,00	0,00
2	Inne rozliczenia międzyokresowa	0,00	0,00
	Suma bilansowa	42 358,68	43 053,96

Warszawa, dnia 29 marca 2013 r.

Lp.	RACHUNEK WYNIKÓW	01.01.2012 31.12.2012	01.01.2011 31.12.2011
1	2	3	4
A.	Przychody z działalności statutowej	144 500,76	174 622,79
I.	Składki brutto określone statutem	5 530,50	6 021,00
II.	Inne przychody określone statutem	138 970,26	168 601,79
1	Przychody z dział. statutowej nieodpłatnej pożytku publicznego	51 224,15	50 624,80
2	Przychody z działalności statutowej odpłatnej pożytku publicznego	0,00	0,00
3	Pozostałe przychody określone statutem	87 746,11	117 976,99
B.	Koszty realizacji zadań statutowych	84 843,98	104 772,36
1	Koszty realizacji zadań statutowych działalności nieodpłatnej pożytku publicznego	84 843,98	104 772,36
2	Koszty realizacji zadań statutowych działalności odpłatnej pożytku publicznego	0,00	0,00
3	Pozostałe koszty realizacji zadań statutowych	0,00	0,00
C.	Wynik finansowy na działalności statutowej (wielkość dodatnia lub ujemna) (A-B)	59 656,78	69 850,43
D.	Koszty administracyjne	23 358,41	28 760,96
1	Zużycie materiałów i energii	789,81	669,34
2	Usługi obce	13 419,64	12 283,61
3	Podatki i opłaty	30,00	30,00
4	Wynagrodzenia oraz ubezpieczenia społeczne i inne świadczenia	6 516,50	7 107,72
5	Amortyzacja	0,00	0,00
6	Pozostałe	2 602,46	8 670,29
E.	Pozostałe przychody (nie wymienione w pozycji A i G)	0,00	0,00
F.	Pozostałe koszty (nie wymienione w pozycji B, D i H)	423,13	0,00
G.	Przychody finansowe	155,06	0,00
H.	Koszty finansowe	68,00	0,00
I.	Wynik finansowy brutto na całokształcie działalności	35 962,30	41 089,47
J.	Zyski i straty nadzwyczajne	0,00	0,00
I.	Zyski nadzwyczajne - wielkość dodatnia	0,00	0,00
II.	Straty nadzwyczajne - wielkość ujemna	0,00	0,00
K.	Wynik finansowy ogółem (I+J)	35 962,30	41 089,47
I.	Różnica zwiększająca koszty roku następnego (wielkość ujemna)	0,00	0,00
II.	Różnica zwiększająca przychody roku następnego (wielkość doda)	35 962,30	41 089,47

Warszawa, dnia 29 marca 2013 r.