

SPRAWOZDANIE FINANSOWE
POLSKIE STOWARZYSZENIE CHOROBY HUNTINGTONA
ZA OKRES OD DNIA 01 STYCZNIA 2013 ROKU DO DNIA 31 GRUDNIA 2013 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 2013 roku i kończący się dnia 31 grudnia 2013 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 2013 roku wykazujący po stronie aktywów i pasywów kwotę zł 35 866,36 (trzydzieści pięć tysięcy osiemset sześćdziesiąt sześć złotych i trzydzieści sześć groszy), Załącznik 1
4. rachunek zysków i strat (wariant porównawczy) za okres obrotowy od 1 stycznia 2013 roku do 31 grudnia 2013 roku wykazujący zysk netto w kwocie zł 33 675,56 (trzydzieści trzy tysiące sześćset siedemdziesiąt pięć złotych i pięćdziesiąt sześć groszy), Załącznik 2

Warszawa, dnia 31 marca 2014 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 2013

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 31.12.2013 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 31.12.2013 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) współudział 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) współpracą 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 2013 roku:

1. Uczestniczono czynnie w dniach 10-11 luty w Konferencji z okazji Światowego Dnia Chorego, organizowanego przez Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej.
 2. W dniu 28 lutego reprezentowano Stowarzyszenie na Konferencji i obchodach Światowego Dnia Chorób Rzadkich, którą organizuje co rocznie Krajowe Forum Na Rzecz Terapii Chorób Rzadkich – ORPHAN. Jest to organizacja parasolowa skupiająca Stowarzyszenia Pacjentów z chorobami rzadkimi, do której należymy. Podczas tej konferencji przekazano Ministrowi Zdrowia opracowaną „mapę drogową” do Narodowego Planu dla Chorób Rzadkich. Jest to projekt, nad którym pracowali od kilku lat przedstawiciele Stowarzyszeń i Fundacji Pacjentów z Chorobami Rzadkimi, wraz z lekarzami i naukowcami ze świata medycyny. Prowadzone też są działania w ramach kampanii: Nadzieja – mamy ją w genach.
 3. W kwietniu 2013 roku zakończył się 6-miesięczny kurs NGO MASTER, w którym uczestniczyła Prezes Zarządu. Celem kursu było podniesienie kwalifikacji osób zarządzających organizacjami pozarządowymi i wyposażenie w wiedzę niezbędną do skutecznego zarządzania i wprowadzenia standardów europejskich do organizacji.
 4. W dniu 11 kwietnia Prezes Zarządu wystąpiła w I Programie Polskiego Radia w audycji na temat choroby Huntingtona i problematyki rodzin dotkniętych chorobą.
 5. Zorganizowano XVI Międzynarodową Konferencję i Zjazd Stowarzyszenia w dniach 19 - 20 - 21 kwietnia 2013r., w Warszawie pt.: „Aktywność zawodowa i codzienna samodzielność w chorobie Huntingtona. XX rocznica przełomu w badaniach nad HD.” Konferencja miała charakter międzynarodowy. Patronat honorowy pełnił prof. G. Bernhard Landwehrmeyer - Przewodniczący Komitetu Wykonawczego Europejskiej Sieci Badań Choroby Huntingtona. W trakcie konferencji odbyły się sesje. Sesja I: „Młodzi obciążeni genetycznie - praca, kariera, rodzina” -sesja w formie warsztatów i otwartej dyskusji. Sesja II: „Choroba przewlekła – diagnostyka, profilaktyka, terapia.” Sesja III - Niepełnosprawność – ograniczenia i adaptacja psychospołeczna”. Sesja IV: „ Pomoc i wsparcie rodzin dotkniętych chorobą Huntingtona”
 6. W dniach 8-9 maja odbyła się VII Konferencja Fundraisingu, w której uczestniczyła Prezes Stowarzyszenia. Konferencja miała na celu przekazanie wiedzy, jakie istnieją metody i możliwości zdobywania środków finansowych i rzeczowych dla organizacji pozarządowych.
 7. W dniu 16 maja na Uniwersytecie Medycznym w Poznaniu reprezentanci Stowarzyszenia uczestniczyli w spotkaniu - „Rozmowy o chorobach rzadkich”.
-

8. W dniu 22 czerwca w Instytucie Psychiatrii i Neurologii w W-wie Prezes Zarządu wystąpiła na Konferencji zorganizowanej przez Stowarzyszenie Ataksji Rdzeniowo-Mózdkowej, przedstawiając, jak ważną rolę odgrywają organizacje reprezentujące pacjentów w walce o systemowe rozwiązania osób z chorobami rzadkimi, ich dostęp do specjalistycznej diagnostyki, leczenia oraz opieki medycznej. Dlatego tak ważna jest wzajemna współpraca organizacji pacjentów chorób rzadkich.
 9. W dniach 7-14 lipca 2013 roku sześcioro członków reprezentowało Stowarzyszenie w Międzynarodowym Młodzieżowym Obozie Letnim - dla młodych z rodzin dotkniętych HD w Burgos w Hiszpanii, które było organizowane przez stowarzyszenia europejskie i Młodzieżową Organizację HDYO. Wykłady i spotkania warsztatowe prowadzone w kilkusobowych grupach sprzyjały wymianie doświadczeń, umożliwiły podzielenie się swoimi spostrzeżeniami, problemami. Uczestnictwo w młodzieżowym obozie dało szansę na poszerzenie wiedzy o chorobie HD, pokonywanie problemów, nawiązanie kontaktów z rówieśnikami z różnych krajów europejskich.
 10. W dniach 15-18 2013 r. odbył się Światowy Kongres Choroby Huntingtona w Rio de Janeiro w Brazylii, w którym uczestniczyła Prezes Zarządu, jako przedstawiciel Polskiego Stowarzyszenia Huntingtona, a jednocześnie Członek Zarządu Światowej Organizacji Stowarzyszeń.
 11. W dniu 26 września Prezes Zarządu uczestniczyła (na specjalne zaproszenie) w obchodach X - lecia działalności Fundacji Anny Dymnej „Razem Mimo Wszystko” i otwarciu Ośrodka Terapii „Dolina Słońca” w Radwanowicach.
 12. W dniach 27-28 września odbyła się konferencja „EUROPLAN II” – zorganizowana przez Krajowe Forum na Rzecz Terapii Chorób Rzadkich – ORPHAN, w której uczestniczyła Prezes Stowarzyszenia. Konferencja EUROPLAN II zapoczątkowała ogólnopolską kampanię medialną: WIDOCZNI W WARSZAWIE – OBECNI W CAŁEJ POLSCE - odbywającą się pod hasłem RZADKIE CHOROBY SĄ CZĘSTE, poszerzającą wiedzę społeczeństwa na temat chorób sierocych.
 13. W dniu 7 października w Biurze Rzecznika Praw Obywatelskich odbyła się Konferencja nt. "Choroby rzadkie a zagrożenie wykluczeniem społecznym". Spotkanie było poświęcone w szczególności zagadnieniu wykluczenia społecznego osób z chorobami rzadkimi oraz przeciwdziałaniu ich dyskryminacji. W konferencji wzięli udział przedstawiciele organizacji pacjentów, instytucji odpowiadających za oświatę, opiekę społeczną i ochronę zdrowia, a także przedstawiciele świata nauki. Stowarzyszenie Huntingtona reprezentowała Prezes Zarządu.
 14. W dniach 11-12-13 października 2013r. w kompleksie hotelowym Logos w Augustowie zorganizowano XVII Zjazd Członków Stowarzyszenia pt.: „Wsparcie osób dotkniętych rzadką chorobą Huntingtona”. Było to spotkanie integracyjne połączone z konferencją oraz inauguracją powstania Podlaskiej Grupy Wsparcia.
 15. W dniu 23 października w Białymstoku odbyła się audycja radiowa, w której brali udział: Prezes Zarządu i dwóch Członków z Podlasia. Audycja dotyczyła problematyki choroby Huntingtona, zachęcając do czynnego udziału osób dotkniętych tym problemem w spotkaniach regionalnych i kontaktu ze Stowarzyszeniem, które niesie pomoc i wsparcie.
 16. W dniach 25-26 października w Krakowie odbyło się spotkanie badaczy EHDN, na które została zaproszona Prezes Stowarzyszenia, przedstawiając potrzeby i oczekiwania pacjentów i ich opiekunów. Jednocześnie przybliżyła działania Stowarzyszenia Huntingtona, podkreślając dobre zasady wymiany informacji i owocną współpracę z EHDN.
 17. W 2013 r. zorganizowano dwa turnusy rehabilitacyjno – integracyjne dla chorych i opiekunów w Ustroniu Morskim w dniach 15 - 28 marca oraz w dniach 17- 30 listopada 2013 roku.
 18. W 2013 r. odbyły się spotkania w Regionalnych Grupach Wsparcia: dolnośląskiej, łódzkiej, mazowieckiej, podkarpackiej, podlaskiej, wielkopolskiej. Spotkania odbywały się z udziałem rehabilitantów, psychologów, neurologów, logopedów, prawników i przedstawiciele pomocy społecznej. Na spotkaniach omawiano problemy dotyczące m.in. opieki nad chorymi, sposobów odżywiania, rehabilitacji, zdrowego trybu życia, które ma wpływ na opóźnienie objawów choroby.
-

19. Członek Stowarzyszenia z Podlasia w 2013 roku uczestniczył w 8 biegach i maratonach pod szyldem Stowarzyszenia HD, w koszulkach z logo Stowarzyszenia: Białystok Biega - półmaraton 21km; Bieg Konopielki - 10km; Korycin - półmaraton 21km; Druskienniki/Litwa - półmaraton 21km, Pogoń za Bobrem/Wigry - 13km, Piła - półmaraton 21km; Białystok Biega - 10km; Maraton warszawski - 42km.
20. Systematycznie udzielano pomocy Członkom Stowarzyszenia poprzez dopłaty do turnusów rehabilitacyjnych, zakup sprzętu, zakup suplementów diety, dopłaty do udziału w konferencjach, zwrotów kosztów podróży do lekarza, udzielano także indywidualnego wsparcia rzeczowego.
21. Podejmowano starania w celu zdobycia środków finansowych na działalność statutową. Złożono kilka wniosków i prośb o dofinansowanie, które zostały pozytywnie uwzględnione.
22. Przetłumaczono i opublikowano artykuły na temat choroby Huntingtona i nowoczesnych metod leczenia, które były systematycznie zamieszczane na stronie internetowej stowarzyszenia oraz przesyłane do wiadomości Członkom Stowarzyszenia i osobom współpracującym ze Stowarzyszeniem.
23. Udzielano porad telefonicznie, drogą elektroniczną, listownie, a także osobiście w biurze Stowarzyszenia, jak również na różnych konferencjach i spotkaniach.
24. 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 (np. Licheń, gdzie mogliby być umieszczeni chorzy z chorobą HD). Poszukiwano obiektów na potrzeby prowadzenia domów opieki krótkoterminowej lub długoterminowej.
25. 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.
26. Kontynuowano współpracę z lekarzami z Instytutu Psychiatrii i Neurologii w Warszawie, z koordynatorami EHDN, ośrodkami rehabilitacyjnymi, pracownikami Centrum Pomocy Rodzinie, Zespołem ds. Chorób Rzadkich przy Ministrze Zdrowia, Instytutem Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej, Krajowym Forum Chorób Rzadkich.
27. 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.
28. W wyniku działań Stowarzyszenia, od 1 stycznia 2013 roku Minister Zdrowia podjął decyzję o refundacji leku Tetmodis, który łagodzi ruchy mimowolne w chorobie Huntingtona. Chorym i ich opiekunom dało to wiele zadowolenia.

2. Okres objęty sprawozdaniem finansowym

Sprawozdanie finansowe Stowarzyszenia jest prezentowane za rok rozpoczynający się dnia 1 stycznia 2013 roku i kończący się dnia 31 grudnia 2013 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 2013 roku i kończący się dnia 31 grudnia 2013 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 sporządzone 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.

E Nowak

Polskie Stowarzyszenie Choroby Huntingtona

sprawozdanie finansowe za okres od 1 stycznia 2013 roku do 31 grudnia 2013 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	145 968,03 zł
w tym wg źródeł, z tytułu:	
a) spadku	0,00 zł
b) zapisu	0,00 zł
c) darowizny	52 269,94 zł
- osoby fizyczne	25 497,44 zł
- osoby prawne	26 772,50 zł
d) środków pochodzących ze źródeł publicznych	50 791,71 zł
z tego	
- z budżetu państwa 1% podatku	50 791,71 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	1 844,08 zł
g) pozostałe:	
- nadwyżki z lat ubiegłych	35 962,30 zł
- składki członkowskie i wpisowe	5 100,00 zł
- odsetki bankowe, różnice kursowe	0,00 zł
- pozostałe przychody operacyjne i finansowe	0,00 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 2013 roku do 31 grudnia 2013 roku

2. Informacja o poniesionych kosztach na:

Koszty ogółem	112 292,47
Koszty realizacji celów statutowych	88 144,88
- w tym odpłatne świadczenia	1 844,08
Koszty ogólnoadministracyjne	24 147,59
-materiały biurowe	151,40
-usługi księgowe	4 797,00
-telefony	5 003,34
-opłaty pocztowe	631,50
-provizje bankowe	987,49
-umowy zlecenia i dzieło	7 107,72
-delegacje	2 903,78
-pozostałe koszty	2 565,36

Nadwyżka /środki do wykorzystania/

33 675,56 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 2013 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

c) wysokości rocznego lub przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia wypłacanego łącznie członkom zarządu i innym organom Stowarzyszenia oraz osobom kierującym wyłącznie

Polskie Stowarzyszenie Choroby Huntingtona

sprawozdanie finansowe za okres od 1 stycznia 2013 roku do 31 grudnia 2013 roku

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: 7 107,72 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 ciężących zobowiązań podatkowych, a także informację w sprawie składanych deklaracji podatkowych.

Stan zobowiązań na dzień 31 grudnia roku sprawozdawczego ogółem 276,93

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.

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

Nie dotyczy

E Nowak

Lp.	AKTYWA	Stan na dzień 31.12.2013	Stan na dzień 31.12.2012
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	35 866,36	42 385,68
I	Zapasy rzeczowych aktywów obrotowych	0,00	0,00
II	Należności krótkoterminowe	3 114,74	3 114,74
III	Inwestycje krótkoterminowe	32 751,62	39 270,94
1	Środki pieniężne	32 751,62	39 270,94
2	Pozostałe aktywa finansowe	0,00	0,00
C	Krótkoterminowe rozliczenia międzyokresowe	0,00	0,00
	Suma bilansowa	35 866,36	42 385,68

Lp.	PASYWA	Stan na 31.12.2013	Stan na 31.12.2012
A	Fundusze własne	33 675,56	35 962,30
I	Fundusz statutowy	0,00	0,00
II	Fundusz aktualizacji wyceny	0,00	0,00
III	Wynik finansowy netto za rok obrotowy	33 675,56	35 962,30
1	Nadwyżka przychodów nad kosztami (wielkość dodatnia)	33 675,56	35 962,30
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	2 190,80	6 423,38
I	Zobowiązania długoterminowe z tytułu kredytów i pożyczek	0,00	0,00
II	Zobowiązania krótkoterminowe i fundusze specjalne	2 190,80	6 423,38
1	Kredyty i pożyczki	0,00	0,00
2	Inne zobowiązania	2 190,80	6 423,38
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	35 866,36	42 358,68

Warszawa, dnia 31 marca 2014 r.

Lp.	RACHUNEK WYNIKÓW	01.01.2013 31.12.2013	01.01.2012 31.12.2012
1	2	3	4
A.	Przychody z działalności statutowej	145 968,03	144 500,76
I.	Składki brutto określone statutem	5 100,00	5 530,50
II.	Inne przychody określone statutem	140 868,03	138 970,26
1	Przychody z działa. statutowej nieodpłatnej pomocy publicznej	50 791,71	51 224,15
2	Przychody z działalności statutowej odpłatnej pomocy publicznej	1 844,08	0,00
3	Pozostałe przychody określone statutem	88 232,24	87 746,11
B.	Koszty realizacji zadań statutowych	88 144,88	84 843,98
1	Koszty realizacji zadań statutowych działalności nieodpłatnej pomocy publicznej	88 144,88	84 843,98
2	Koszty realizacji zadań statutowych działalności odpłatnej pomocy publicznej	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)	57 823,15	59 656,78
D.	Koszty administracyjne	24 138,74	23 358,41
1	Zużycie materiałów i energii	151,40	789,81
2	Usługi obce	11 419,33	13 419,64
3	Podatki i opłaty	0,00	30,00
4	Wynagrodzenia oraz ubezpieczenia społeczne i inne świadczenia	7 107,72	6 516,50
5	Amortyzacja	0,00	0,00
6	Pozostałe	5 460,29	2 602,46
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)	0,00	423,13
G.	Przychody finansowe	0,00	155,06
H.	Koszty finansowe	8,85	68,00
I.	Wynik finansowy brutto na całokształcie działalności	33 675,56	35 962,30
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)	33 675,56	35 962,30
I.	Różnica zwiększająca koszty roku następnego (wielkość ujemna)	0,00	0,00
II.	Różnica zwiększająca przychody roku następnego (wielkość doda)	33 675,56	35 962,30

Warszawa, dnia 31 marca 2014 r.

E. Nowak

**Uchwała nr 1
Walnego Zebrania
Polskiego Stowarzyszenia Choroby Huntingtona
z dnia 5 kwietnia 2014 r.**

**W sprawie zatwierdzenia sprawozdania finansowego z działalności Stowarzyszenia za
rok 2013**

Walne Zebranie uchwała, co następuje:

§ 1

Walne Zebranie po zapoznaniu się ze sprawozdaniem finansowym i z działalności za rok 2013 przyjmuje je w całości.

Za przyjęciem uchwały oddano 30 głosów, 30 za, przeciw 0, wstrzymało się 0

Uchwała została przyjęta jednogłośnie.

Sekretarz Zebrania



Urszula Ruszczak

Przewodniczący Walnego Zebrania



Jerzy Sulimir