

# **Statut Fundacji StwardnienieRozsiane.info**

## **§1 Postanowienia ogólne**

1. Fundacja StwardnienieRozsiane.info, zwana dalej Fundacją, ustanowiona jest aktem notarialnym sporządzonym przez notariusza Agnieszkę Marię Adamonis, w dniu 22.11.2018 r., repertorium A nr 6405/2018 przez Fundatorkę Monikę Łada, wymienioną w powyższym akcie notarialnym.
2. Fundacja działa na podstawie przepisów Ustawy z dnia 6 kwietnia 1984 r. o fundacjach (Dz. U. z 1991 r., Nr 46, poz. 203 ze zm.) oraz niniejszego Statutu.
3. Siedzibą Fundacji jest Gdynia.
4. Czas trwania Fundacji jest nieograniczony.
5. Fundacja prowadzi działalność na terenie Rzeczypospolitej Polskiej i poza jej granicami. Dla celów współpracy z podmiotami zagranicznymi Fundacja może posługiwać się tłumaczeniem nazwy w wybranych językach obcych.
6. Fundacja może tworzyć oddziały i filie, a także przystępować do innych fundacji.
7. Fundacja może prowadzić działalność gospodarczą (samodzielnie bądź we współdziałaniu z innymi podmiotami) tylko i wyłącznie jako działalność uboczną, podporządkowaną celom statutowym Fundacji.
8. Fundacja może ustanawiać i przyznawać tytuły, odznaki, wyróżnienia i nagrody.
9. Nadzór nad działalnością Fundacji w zakresie oznaczonym w Ustawie o fundacjach sprawuje Minister Zdrowia.

## §2 Cele Fundacji

1. Prowadzenie oraz wspieranie działań edukacyjnych i informacyjnych mających na celu zwiększenie wiedzy i świadomości społecznej na temat stwardnienia rozsianego oraz innych chorób neurologicznych.
2. Prowadzenie oraz wspieranie działań sprzyjających tworzeniu pozytywnych i otwartych postaw społecznych oraz respektowaniu praw osób chorych na stwardnienie rozsiane oraz osób niepełnosprawnych.
3. Podejmowanie problematyki stwardnienia rozsianego w sferze publicznej, przed organami administracji centralnej i samorządowej oraz innymi podmiotami życia publicznego.
4. Poradnictwo dla osób chorych na stwardnienie rozsiane i ich rodzin, a także wsparcie merytoryczne i finansowe dla podmiotów zainteresowanych działalnością Fundacji i problematyką stwardnienia rozsianego oraz innych chorób neurologicznych. W szczególności – propagowanie wiedzy i informacji na temat diagnozowania, leczenia i rehabilitacji chorych na stwardnienie rozsiane.
5. Ułatwianie wymiany doświadczeń między pacjentami, tworzenie grup wsparcia i samopomocy.
6. Działalność na rzecz promocji zatrudnienia oraz aktywizacji zawodowej i społecznej chorych na stwardnienie rozsiane oraz osób niepełnosprawnych. Przeciwdziałanie wykluczeniu społecznemu ww. osób.
7. Działalność w zakresie ochrony i promocji zdrowia, szczególnie w obszarze chorób neurologicznych. Propagowanie zdrowego stylu życia, odżywiania, aktywności fizycznej oraz higieny psychicznej.
8. Promowanie aktywności sportowej osób chorych na stwardnienie rozsiane, niepełnosprawnych i wykluczonych społecznie.

