



Polskie Towarzystwo Wspierania Chorych Na Włóknienie Płuc

01-138 Warszawa ul. Płocka 26
Infolinia Po – Pt. 12⁰⁰-15⁰⁰

www.ipf.org.pl
0048 725-35-45-55

Sprawozdanie z działalności Polskiego Towarzystwa Wspierania Chorych na Włóknienie Płuc w 2025 roku

1. Informacje ogólne

W 2025 roku Towarzystwo kontynuowało swoją działalność edukacyjną i wspierającą chorych na włóknienie płuc i ich rodziny.

2. Stan członkowski i sprawy organizacyjne

Na dzień 31. Grudnia 2025 roku Towarzystwo liczyło 112 Członków. W tym roku przyjęto 32 nowych członków.

W dniu 31 maja 2025 odbyło się Walne Zebranie Członków Towarzystwa. Było to zebranie sprawozdawczo – wyborcze. W trakcie zebrania udzielono absolutorium ustępującemu Zarządowi. Przeprowadzono wybory nowego Zarządu i Komisji Rewizyjnej. Na Prezesa Towarzystwa ponownie została wybrana Agnieszka Pilewska – Ślączo, zaś w skład Zarządu weszli: Katarzyna Lewandowska, Hanna Walerowicz, Marek Komorowski, Piotr Radwan-Rohrenscheff oraz Janusz Witkowski. Przewodniczącą Komisji Rewizyjnej ponownie została Małgorzata Sobiecka, w skład Komisji weszli: Katarzyna Witczak-Radyn, Jerzy Kowalski, Jacek Tatko i Grzegorz Wiśniewski. W czasie pierwszego posiedzenia Zarząd wybrał na zastępcę prezesa Katarzynę Lewandowską, na Sekretarza Hannę Walerowicz, na skarbnika Piotra Radwana-Rohrenscheffa. W czasie pierwszego posiedzenia Komisji Rewizyjnej wybrano na zastępcę przewodniczącego Grzegorza Wiśniewskiego, a na sekretarza Katarzynę Witczak-Radyn.

3. Działalność edukacyjna

1. Przez cały rok działała infolinia, na której cotygodniowe dyżury pełnili lekarze – specjaliści chorób płuc i reumatologii, fizjoterapeuta, psycholog i członkowie Towarzystwa
2. W dniu 25 stycznia 2025 roku odbyło się spotkanie warsztatowe z psychologiem, w czasie którego uczestnicy mieli okazję zapoznać się z technikami redukcji napięcia, regulacji emocji i relaksacji, szczególnie przydatnymi dla osób na co dzień borykających się z problemami związanymi z ciężką chorobą własną lub bliskiej osoby
3. W lutym i marcu na FB Towarzystwa i Kampanii Płuca Polski pojawiły się rolki edukacyjne na temat diagnostyki i różnych form leczenia chorób śródmiąższowych płuc, sposobach radzenia sobie z codziennymi trudnościami z perspektywy lekarza, fizjoterapeuty, pacjentów i członków ich rodzin; Towarzystwo patronowało tym nagraniom, a w części rolek występują jego członkowie; rolki są stale dostępne na FB Towarzystwa



Polskie Towarzystwo Wspierania Chorych Na Włóknienie Płuc

01-138 Warszawa ul. Płocka 26
Infolinia Po – Pt. 12⁰⁰-15⁰⁰

www.ipf.org.pl
0048 725-35-45-55

4. W dniu 31 maja, w dniu Walnego Zebrania odbyły się wykłady: Katarzyna Lewandowska przedstawiła problem radzenia sobie z przykrymi objawami włóknienia płuc – dusznością i kaszlem, Agata Gładzka przypomniała o roli rehabilitacji, a Piotr Radwan-Rohrenscheff wygłosił prelekcję na temat powiązania Tatr z leczeniem chorób płuc.
5. We wrześniu, miesiącu świadomości włóknienia płuc odbyło się spotkanie edukacyjne, na którym gościliśmy panią prof. Urszulę Demkow, która przekazała informacje na temat Narodowego Planu dla Chorób Rzadkich, prof. Małgorzata Sobiecka przedstawiła wykład dotyczący różnych typów włóknienia płuc, dr Agata Kowalik przedstawiła aktualne zalecenia dotyczące szczepień ochronnych u chorych na przewlekłe choroby płuc. Gościliśmy też przedstawicieli bułgarskiego towarzystwa chorych na włóknienie płuc, z którymi będziemy współtworzyć organizację zrzeszającą towarzystwa chorych na włóknienie płuc z krajów Europy Środkowej i Wschodniej, w których nadal sytuacja chorych jest gorsza niż w krajach zachodnich.
6. W listopadzie odbyło się spotkanie on-line z dr Katarzyną Lewandowską pt. „Wszystko co chciałbyś wiedzieć na temat śródmiąższowych chorobach płuc” w czasie którego słuchacze mogli zadawać pytania dotyczące chorób śródmiąższowych płuc.

4. Działalność na rzecz zwiększenia świadomości społeczeństwa i decydentów na temat chorób śródmiąższowych płuc

1. W dniu 5.06.2025 przedstawiciele Towarzystwa spotkali się z prof. Urszulą Demkow, w tym czasie pełniącą funkcję podsekretarza stanu w Ministerstwie Zdrowia, która zajmowała się chorobami rzadkimi. Podjęto problematykę szybkiej ścieżki diagnostycznej dla chorych z chorobami rzadkimi, utworzenia ośrodków eksperckich, poprawy dostępności rehabilitacji oddechowej oraz refundacji przenośnych koncentratorów tlenowych.
2. We wrześniu odbyła się prezentacja Raportu „Pacjent z chorobą śródmiąższową płuc w Polsce” oraz spotkanie zespołu parlamentarnego ds. chorób płuc w Sejmie RP. Raport był przygotowywany z udziałem członków Towarzystwa, którzy również uczestniczyli z posiedzeniu. Jest to druga edycja raportu, w której zajęto się szczególnie niezaspokojonymi potrzebami chorych w zakresie opieki wspomagającej, rehabilitacji, tlenoterapii oraz powtórzono zapisy o konieczności utworzenia centrów eksperckich i zespołów wielospecjalistycznych.
3. W grudniu 2025 roku odbyło się spotkanie Koalicji Zdrowe Płuca, której Towarzystwo jest członkiem. Spotkanie było połączone z prezentacją wystawy fotografii „Choroby śródmiąższowe płuc – za statystykami kryją się ludzkie historie”. Członkowie naszego Towarzystwa opowiedzieli o swoich doświadczeniach z chorobą. Wystawa była kolejno zaprezentowana w Sejmie RP w lutym 2026 roku w ramach obchodów Dnia Chorób Rzadkich.

5. Podnoszenie kwalifikacji w zarządzaniu Towarzystwem



Polskie Towarzystwo Wspierania Chorych Na Włóknienie Płuc

01-138 Warszawa ul. Płocka 26
Infolinia Po – Pt. 12⁰⁰-15⁰⁰

www.ipf.org.pl
0048 725-35-45-55

Członkowie Towarzystwa uczestniczyli w szkoleniach, które mają na celu pozyskanie umiejętności prowadzenia organizacji wspierającej pacjentów, zdobywania funduszy i komunikowania społeczeństwu potrzeb chorych. Było to XIX Forum Organizacji Pacjentów w Warszawie oraz warsztaty organizowane przez EU-PFF we Frankfurcie

6. Miesiąc świadomości chorób włóknieniowych płuc

Tradycyjnie w ramach obchodów miesiąca świadomości włóknienia płuc we wrześniu 2025 roku zorganizowaliśmy piknik dla chorych. W tym roku mieliśmy przyjemność gościć wiele osób spoza Warszawy, co zaowocowało stałą współpracą i projektem utworzenia oddziałów terenowych towarzystwa. Jak zawsze na pikniku uczestnicy mogli wykonać spirometrię, odbył się spacer z kijkami do nordic walking pod okiem fizjoterapeuty, można było też uczestniczyć w rozmowie z dwoma wybitnymi specjalistami transplantologami – prof. Bartoszem Kubisą i prof. Jarosławem Pierogiem, a także z reumatologiem – dr Katarzyną Romanowską - Próchnicką. W trakcie aukcji charytatywnej zbieraliśmy środki na kontynuację programu rehabilitacji oddechowej dla naszych chorych.

7. Współpraca międzynarodowa

W 2025 roku kontynuowaliśmy współpracę międzynarodową, uczestniczyliśmy w spotkaniach EU-PFF oraz CILDAPANET, które odbywały się on-line

8. Bezpośrednie wsparcie dla chorych

W 2025 roku kontynuowaliśmy program rehabilitacji on-line dla członków Towarzystwa – korzysta z niego kilkanaście osób. W tym roku zakupiliśmy 2 kolejne nowe przenośne koncentratory tlenowe i jeden używany, wszystkie urządzenia w liczbie 25 są w stałym użyciu przez naszych członków. Niestety ze względu na długi czas użytkowania najstarszych urządzeń wzrastają koszty ich napraw i serwisu. W ramach zachęcania chorych do wstępowania w szeregi Towarzystwa zaprojektowaliśmy wydrukowaliśmy i rozesłaliśmy do większości ośrodków zajmujących się leczeniem włóknienia płuc ulotki i plakaty informujące o Towarzystwie.

9. Sprawozdanie finansowe

Przychody

Przychody Towarzystwa w 2025 roku wyniosły ok. 122280,92 PLN, w tym:

KRS 0000603697 NIP 5272764458 REGON 364035143 KONTO BGK : 64 1130
1017 0020 1493 0920 0001

Infolinia Po – Pt. 12⁰⁰-15⁰⁰ +48 725-35-45-55



Polskie Towarzystwo Wspierania Chorych Na Włóknienie Płuc

01-138 Warszawa ul. Płocka 26
Infolinia Po – Pt. 12⁰⁰-15⁰⁰

www.ipf.org.pl
0048 725-35-45-55

- składki członkowskie: 11133,00 PLN
- opłaty za wypożyczenie koncentratorów tlenowych: 6560,00 PLN
- darowizny od osób prywatnych: 7400,00 PLN
- aukcja charytatywna: 3770,00 PLN
- darowizny od osób prawnych: 8801,76 PLN
- przychód z tytułu 1.5% podatku: 30497,40 PLN
- przychody z działalności statutowej (umowy z BI i Fleishman - Hillard): 48150,00 PLN

Koszty działalności

Na poniesione koszty składały się m.in.:

- rehabilitacja (zajęcia on-line + dyżury na infolinii) – 6000,00 PLN
- obsługa strony internetowej – 6765,00 PLN
- księgowość – 15671,43 PLN
- obsługa koncentratorów (serwis, naprawy) – 6360,00 PLN
- zakup nowych koncentratorów (2 szt.) – 19800,00 PLN
- domena internetowa + skrzynka pocztowa – 1367,76 PLN
- abonament telefoniczny – 452,28 PLN
- znaczki pocztowe – 1035,04 PLN
- ZUS + PIT – 1421 PLN
- program do fakturowania – 310,55 PLN
- obsługa infolinii – 8855,99 PLN
- wynagrodzenie dla psychologa – 5500,00 PLN
- koszt podróży na szkolenie do Frankfurtu (2 os.) – 1097,39 PLN
- catering spotkania w IGiChP – 2763,90 PLN
- koszt projektu, druku i rozesłania ulotek i plakatów promujących towarzystwo do ośrodków leczenia włóknienia płuc w Polsce – 8265,59 PLN
- koszt przygotowania i wydruku zdjęć na wystawę – 3295 PLN

Koszty organizacji Tygodnia IPF / Miesiąca Świadomości Włóknienia Płuc

Koszty organizacji wydarzeń we wrześniu 2025 r.:

- catering – 3824,00 PLN
- noclegi + kolacja w hotelu dla pacjentów spoza Warszawy – 8383,34 PLN
- gadżety pamiątkowe – 8809,11 PLN
- spirometria – 2000,00 PLN
- zwrot kosztów dojazdu dla osób spoza Warszawy – 1083,90 PLN

Łączne koszty prowadzenia działalności wyniosły 143957,11 PLN. Rok zamknął się stratą 21676,19 PLN, co oznacza zwiększenie straty w stosunku do poprzedniego roku. Przyczyną takiej sytuacji jest niewątpliwie wydanie wysokich kwot na promocję towarzystwa w ośrodkach poza Warszawą, a więc druk i rozsyłanie materiałów informacyjnych oraz zaproszenie dużej liczby gości



Polskie Towarzystwo Wspierania Chorych Na Włóknienie Płuc

01-138 Warszawa ul. Płocka 26
Infolinia Po – Pt. 12⁰⁰-15⁰⁰

www.ipf.org.pl
0048 725-35-45-55

spoza Warszawy na obchody tygodnia IPF, co wiązało się z koniecznością zwrotu kosztów transportu i zapewnieniem noclegów oraz wyżywienia.

W 2025 roku utrzymał się wysoki wpływ środków z tytułu 1.5% podatku, nadal cieszy duża liczba wpłat od darczyńców indywidualnych. Na dzień 31.12.2024 na koncie Towarzystwa znajdowało się 77264,31 PLN, co gwarantuje stabilność finansową Towarzystwa i zapewnia kontynuację działań statutowych Towarzystwa w 2026 roku. Zarząd dołoży jednak wszelkich starań aby w bieżącym roku zniwelować stratę i uzyskać więcej środków finansowych na działalność statutową, może się do tego przyczynić większa liczba nowych członków oraz planowane poszerzenie działalności towarzystwa na szerszym terenie.

10. Prace Zarządu

Zarząd Towarzystwa spotykał się na zebraniach raz na kwartał, a poza tym dodatkowo w razie potrzeby w celu realizowania bieżących zadań, łącznie w 2025 roku odbyło się 6 posiedzeń Zarządu, w każdym uczestniczył przynajmniej 1 przedstawiciel Komisji Rewizyjnej.