



Magyar Williams Szindróma Társaság¹

Kiemelten Közhasznú Szervezet, Budapest, 1095, Viola u. 19.
Tel: 326-7492, Fax: (36-1) 438-0738, <http://www.williams.ngo.hu>



Az Európai Unió
által támogatva

A Magyar Williams Szindróma Társaság

I./ A Társaság 2003. évi közhasznú tevékenységéről szóló részletes tartalmi beszámoló

I.1./ Működés

- 2003-ben igyekeztünk fenntartani az egyesület szerteágazó programjait a pályázati források szinte teljes elapadása ellenére, alapozva a működés meglévő szervezeti és személyi feltételeire. A működéshez szükséges anyagi keretünk rendkívül szűkös voltát (ebben az évben nagyon kevés pályázatot írtak ki, azokra is csak önálló jogi személyiségek pályázhattak, ráadásul a pályázatok általában csak valamilyen nagyon határozott cél szerinti tevékenységet támogatnak) továbbra is csak a szponzori támogatások aktivizálásával és főleg rengeteg társadalmi munkával tudtuk ellensúlyozni. A pályázati lehetőségeink bővítése érdekében ezért önálló jogi személyként bejegyeztettük az egyesületet. Ezzel kapcsolatosan három közgyűlést is tartottunk.

Itt az egész évi tevékenységi beszámoló olvasható, azonban az önálló jogi személyként történt bejegyzésünk utáni kb. két hónap törvények szerinti hivatalos beszámolója elkülönítve található: Közhasznúsági jelentés, Egyszerűsített éves beszámoló.

A vezetőség 2003-ben kibővített üléseket tartott, háromszor ülésezett. Az ülésekről jegyzőkönyvek készültek, a döntéseket határozatok formájában rögzítettük.

I.2./ Cél szerinti tevékenység:

A cél szerinti tevékenységről szóló beszámolót az alapszabályban meghatározott alábbi célok sorrendjében állítottuk össze:

1. A Társaság tagjainak felkutatása, sajátos érdekeinek védelme, képviselése és szolgálata, társadalomba történő integrációjának elősegítése.
2. A Társaság tagjainak egymást ismerő és segítő közösségekké való szervezése (pl.: szülőklubok).
3. A Társaság tagjainak folyamatos tájékoztatása, időszakonként kiadványok megjelentetése, összejövetelek és tapasztalatcserék szervezése, a szükséges információk közreadása.
4. A szükséges komplex orvosi, gyógypedagógiai, mozgásfejlesztési háttér megszervezésének támogatása.
5. Hiánypótló szolgáltatások szervezése (habilitáció, rehabilitáció, egészségfejlesztés, gyógyító-megelőző ellátás segítése, szabadidős vagy terápiás jellegű sport- és művészeti tevékenység)



Az ÉFOÉSZ tagszervezete

6. Közös kirándulások, üdülések, táborozások (pl.: zenei tábor) szervezése a gyermekek számára, együttműködve egyéb társadalmi szervezetekkel.
7. A szindrómával kapcsolatos kutatások támogatása.
8. Kapcsolatfelvétel külföldön vagy Magyarországon működő társadalmi vagy öntevékeny szervezetekkel, tapasztalatcsere, csereüdültetés szervezése, együttműködés kölcsönösen előnyös célok érdekében.

I.2.1./ Érdekvédelem, a társadalmi integráció elősegítése

Mindennek az alapját a sorstársak megtalálása jelenti, ezért a felkutató munkát folyamatosan végeztük. E célból cikket jelentettünk meg a Budapesti Nap-ban, a Családorvosi Fórumban, és a Kapaszkodóban, újabb tudósításokat pedig a HiRek-ben, a NIOK Hírlevélben, a Civil Info-ban, a Civil Híradóban és a Sorstárs Hírlevélben. Újabb interjút adtunk a TV-2 Magellán című műsorának. Tovább bővítettük az internetes honlapunkon a Williams szindrómáról magyar nyelven megtalálható legteljesebb információs anyagot laikusok és szakemberek számára egyaránt, melynek címe: (<http://www.williams.ngo.hu>). A honlap korszerűsítésére, és interaktívvá tételére sikerült egy jelentős összegű pályázatot nyernünk, így hamarosan alapjaiban megváltozva, valódi közösségteremtő interaktív lehetőségekkel felruházva működik majd. Ennek köszönhetően az ország bármely területéről értesülhetnek a szülők és szakemberek a WS-el kapcsolatos kérdésekről, és kapcsolatba léphetnek egymással. Már eddig is többször megtörtént, hogy nem csak mi irányíthatunk már számos érdeklődőt ehhez az adatbázishoz, de több család a honlap felfedezése után került kapcsolatba velünk és kapott végre diagnózist az addig fel nem ismert problémáira. Fontos előrelépés volt az érdekvédelem terén a Ritka Betegségek Országos Szövetségének (RIBOSZ) megalakítása, aminek folyamata a 2004-re is áthúzódott, és az EURORDIS munkájába való bekapcsolódásunk.

Tevékenységünk sikeresnek bizonyult, hiszen ennek hatására a taglétszámunk elérte a több, mint 100 családot, a felderített ill. diagnosztizált betegek aránya pedig néhány év alatt elérte a nemzetközi gyakorlat szerint 5-8 év alatt elért szintet. Nagy örömünkre szolgál, hogy egyre többen szeretnének hozzánk csatlakozni, azonban ezt hamarosan korlátoznunk kell, hiszen a kiszolgáló, szolgáltató apparátus fejlesztése lassúbb folyamat és csak ennek függvényében vállalhatunk még több feladatot. Ezek a publikációk ugyanakkor a társadalom figyelmét is felkeltik, és toleranciáját növelik, segítve ezzel a sérült emberek beilleszkedését.

I.2.2./ Közösség szervezés:

A növekvő taglétszámból egyre többen vesznek részt rendszeresen a programjainkon. Ezeken, különösen az évente megrendezett országos Szülőkonferenciákon és a speciális nyári fejlesztő tábor alkalmával, kitűnő alkalom nyílik a családoknak a barátkozásra és a tapasztalataik megosztására. A szülői gondozói tanfolyam célja, hogy a szülői igények előzetes felmérése alapján elősegítsük a fogyatékos gyermekek családon belüli nevelését, gondozását, fejlesztését különböző ismeretek, tapasztalatok átadásával és/vagy szülői érdekérvényesítő technikák, az érdekérvényesítéshez szükséges ismeretek elterjesztésével és/vagy elősegítsük a fogyatékos gyermekeket nevelő családok társadalmi integrációját.

A fentiek eredményeként, és köszönhetően támogatóinknak, az immár hagyománnyá vált nyári, családi fejlesztő tábor kiemelkedően sikerült. Bár most is csak az utolsó pillanatra jött össze a szükséges pénz és a megvalósulást biztosító kedvező árajánlat, de végül maradéktalanul, tíz napra meghosszabbítva valósulhatott meg több, mint 142 részvevővel.

Természetesen a az egyéb szabadidős programok is segítették a közösséggé kovácsolódást, mint az esti séták a szép balatoni kilátással, vagy a környék nevezetességeinek megtekintésével. Ugyanígy a tábor felénél biztosított pihenőnap a badacsonyi hajókirándulással vagy a strandolással

I.2.3./ Tájékoztató, információs tevékenység:

Továbbra is egyik legfőbb feladatunknak tekintettük ezt a tevékenységet. A társadalom tájékoztatását és a sorstársak megtalálását célzó publikációs aktivitás feladatainak az ellátása érdekében az idén is részt vettünk szakmai konferenciák munkájában. Így pl: a Pszinapszis Kongresszuson (03. 07-09, a hagyományokhoz híven a MOTESZ által szervezett REHA Hungary kongresszuson (05. 08-10), a nemzetközi Aspects of Cognitive and Neural Plasticity konferencián (05. 23-24.), a Minden Gyerek Konferencián (05. 26-28.), a "Munka után édes a pihenés" konferencián (09. 13.), egy Esélyegyenlőségi Konferencián (09.25), a Ritka, veleszületett rendellenességek nemzetközi találkozóján (10.02-03 – ahol a jelenlevő szervezetekkel közösen elhatároztuk az EURORDIS jelenlevő képviselőinek ösztönzésére a Ritka Betegségek Országos Szövetségének (RIBOSZ) megalakítását.), a Határtalan 7 ifjúsági konferencián (10. 04-05.), valamint a Civiliádán (10. 09-10.). Nemzetközi téren képviseltettük magunkat az EURORDIS a Ritka betegségek Európai Szervezete (ahol bemutattuk az MWSzT-t és a FEWS-t is), és a FEWS, az Európai Williams Szindróma Szövetség konferenciáján (11. 15-19.). A közfigyelmet felkeltését nagyszerűen szolgálta, hogy részt vettünk a Határtalan 7-en, és ismét a Milleneumi Parkban és a Parlamentben megrendezésre kerülő Civiliádán, a civil szervezetek idei nagy seregszemléjén. Standunkon az érdeklődők megtekinthették az összes új kiadványunkat, filmjeinket, a honlapunkat, a művészetterápiás foglalkozásainkon résztvevő gyerekek néhány alkotásával együtt. Megvásárolható volt az MWSzT gondozásában most megjelent "Csillagszemű Emberkék" sorozat négy könyvecskéje is. Közöttük egyaránt volt a sérült gyermekeknek szóló mesekönyv, a szülőknek, illetve a pedagógusoknak írt nevelési kézikönyv, és a felnőtt sérültekről szóló könyvecske is. Egyelőre kis példányszámban sikerült kiadnunk Barbara Scheiber nagyszerű munkáját az „Álmok betelejesülése” c. könyvet. Ezeknek a munkáknak a hatékonyságát növelte, hogy rendszeresen frissített ismertető, tájékoztató szórólapokon, többnyelvű posztereken tettük közzé a Társasággal kapcsolatos legfontosabb információkat. Mindemellett természetesen a Társaság tagjait is igyekszünk napra készen tájékoztatni a Williams Szindrómával kapcsolatos minden területen. Ezt szolgálják a tagok körében terjesztett Hírleveleink, a széles szakértői gárda bevonásával rendezett szülőtanfolyamaink, valamint az összes információt tartalmazó internetes honlapunk.

A szervezeti kommunikáció fejlesztésére az ingyenes, teljes körű internetes kommunikációs szolgáltatásunkat kiterjesztve sikerült 20 db. használt számítógépet beszerznünk a MATÁV nagylelkű adományaként tagjaink számára. Ezeket a megfelelő modemekkel való felszerelés után az ország távoli részein élő tagjaink között ingyen kiosztva nagyban megkönnyítettük tagjainkkal a kapcsolat tartást, és a programok szervezését.

A 2003 évi szülőtanfolyam célja ismét a családoknak nyújtandó segítségnyújtás volt a gyermekek fejlesztésével, a szülők informálásával az egészségügy, a gyógypedagógia, a mozgásfejlesztés és az érdekvédelem területén. A tapasztalataink szerint már bevált módon külön programot biztosítottunk a sérült gyermekek és szüleik számára. Így megrendezésre kerülhettek a Williams-es gyermekeket nevelő szülők oktatása, szakértői előadások, megbeszélések, kiscsoportos foglalkozások a gyerekek gondozását, fejlesztését, társadalmi integrációját segítve, és ugyanakkor a gyermekek számára folyamatos foglalkoztatás illetve fejlesztés (pl. külön foglalkozást tartott számukra a Magyar Temészettudományi Múzeum). A Salus Kft. megkeresésünkre ismét lehetővé tette, hogy a november 08-09-én megrendezésre kerülő összejövetelünkön módot nyújt arra, hogy a kongresszus helyszínén egyedi méretre készülő gyógycipőt lehessen rendelni. Hasonló módon az érdeklődők számára a konferenciával párhuzamosan megszerveztünk különben nehezen elérhető MRI vizsgálatokat is.

A családok és a szakértők jobb tájékoztatása érdekében az ismeretterjesztő, és a Társaság szolgáltatásaival kapcsolatos kiadványokat kalauzokat, ismertetőket továbbra is terjesztettük, a magyar cikkek másolataival együtt. A már szinkronizált angol és amerikai film mellé elkezdtünk egy négy részes sorozat elkészítését, mely a fejlesztéssel kapcsolatos módszertan mellett az MWSzT-t és programjait mutatja majd be. A TV2-től megkapott master szalag és a terjesztési jog birtokában az idén az Ajkai Városi TV-ben került műsorra a közreműködésünkkel a TV2 Esély Szerkesztősége által készített első magyar WS-film.

I.2.4./ A szakmai háttér megszervezése, támogatása:

Folytattuk a betegek folyamatos gondozásához szükséges komplex gyógyászati háttér támogatását. Ebben az évben is hozzájárultunk a WS korszerű diagnosztikájának (fluoreszcens in situ hibridizációval történő géndelécio vizsgálat) magyarországi stabil működéséhez, megszervezve a Gyermekklinika számára a szükséges diagnosztikai készlet beszerzését. Továbbra is elősegítettük a megtaláltak számára a folyamatos gondozás (rendszeres felülvizsgálatok) rendszerének működését is, együttműködve a Semmelweis Egyetem, ÁOK II. sz. Gyermekklinikájával, és a Pécsi Tudományegyetem Orvosi Genetikai és Gyermekfejlődéstani Intézetével. Mindez együttesen tudja csak biztosítani, hogy ezek a betegek is a számukra potenciálisan elérhető legmagasabb szinten élhessenek, és képesek legyenek beilleszkedni a társadalomba, amire e nélkül sajnos sokkal kisebb az esélyük. Az orvosokon kívül a fenti listának megfelelően sikerült együttműködést kialakítanunk a gyógypedagógia, zeneterápia, hidroterápia, mozgásfejlesztés, speciális zeneoktatás, speciális nyelvoktatás szakértőivel és több potenciálisan érintett gyógy-, rehabilitációs és gyógypedagógiai intézménnyel, valamint folyamatban van továbbiak bevonása is.

I.2.5./Hiánypótló szolgáltatások szervezése:

A társadalmi integráció elősegítésének egyik legfontosabb eszköze a sérült emberek képességeinek növelése. Ezt a célt szolgálják folyamatos és speciális fejlesztő programjaink. Tagjaink részére az alábbi programokat biztosítjuk:

- 1. Folyamatos tervezett szenzomotoros tréning (TSMT) és hidroterápiás rehabilitációs gimnasztika (HRG) fejlesztés (hetente egyszer)**
- 2. Folyamatos úszásoktatás (hetente egyszer)**
- 3. Folyamatos speciális egyéni gyógypedagógiai terápia (hetente két alkalommal)**
- 4. Folyamatos kis csoportos zeneterápia és művészetterápia (kéthetente 1 alkalom)**
- 5. Folyamatos kis csoportos zene (Ulwila) oktatás ill. zenei fejlesztés (heti 2 ill. 1 alkalom)**
- 6. Folyamatos kis csoportos speciális nyelvoktatás (hetente egyszer)**
- 7. Évente egyszer Kongresszus, szülői, gondozói tanfolyam.**
- 8. Nyári speciális fejlesztő családi tábor**
- 9. Részvétel speciális kiscsoportos lakóotthon hálózat (ÉLETHÁZ) létrehozásában**

I.2.5.1/ A Társaság 2003 évi pályázata:

A fejlesztő munka anyagi alapjainak biztosítására a szövetségi források szűkös volta miatt gyakorlatilag csak saját magunkra támaszkodhattunk. Mindezt nagyon megnehezítette, hogy a kormányváltás miatt az új apparátus nehezen rázódott be a normál kerékvágásba, ezért kevesebb ilyen célú pályázatot írtak ki!

Programjaink anyagi alapjait az év folyamán az alábbi hét megnyert pályázat biztosította:

- United Way Budapest - A Williams Szindrómás gyermekek és fiatalok speciális angol oktatása (200 000 Ft).
- IHM-ITP-2/e pályázat - eVilág - digitális tartalom és kultúra - tartalomfejlesztés a fogyatékkal élő személyek élet-minőségének javításáért (5 000 000 Ft)
- Fogyatékos Gyermekek Felzárkóztatásáért Országos Közalapítvány, Tábori VI. 2504/104 Speciális családi fejlesztő tábor a Williams szindrómás gyermekeknek és fiataloknak, egészséges testvéreikkel integráltan. (300 000 Ft).
- GYISM - IFJ-TÁ-03/1135, Fejlesztő tábor Williams szindrómás gyermekeknek. (605 000 Ft).
- GYISM - IFJ-GY-KM-03-B252, A Williams szindrómás gyermekeknek és fiataloknak, egészséges testvéreikkel integráltan rendezett speciális családi fejlesztő tábor. (120 000 Ft).
- ÉFOÉSZ Csoportos üdülési támogatás (300 000 Ft)
- Fogyatékos Gyermekek Felzárkóztatásáért Országos Közalapítvány, Sportoktatás 2. Speciális úszásoktatás és hidroterápiás rehabilitációs gimnasztika Williams szindrómás gyermekeknek. (300 000 Ft).

- Fogyatékos Gyermek Felzárkóztatásáért Országos Közalapítvány, Szülői VIII. + eszközkölcsonzó. (368 000 + 100 000 Ft)

Összesen: 7 293 000 Ft.

A megvalósításhoz a következő együttműködő partnerek járultak hozzá:

- HRG Alapítvány
- Orsolya Rendi Szent Angéla Iskola
- Budai Irgalmasrendi Kórház Kht.
- SE II. sz. Gyermekklinika
- A Zene Mindenkié Egyesület
- Pasaréti Ferences Közösségi ház
- Sobrain Kft.
- PARANET Rendszerház Kft.
- Első Lap Bt.
- TV-2
- Két Dobrás Bt.
- BME Kognitív Tudományi Központ
- Magyar Természettudományi Múzeum
- SALUS kft.

Köszönettel tartozunk még alábbi szponzorainknak:

- Paranet Rendszerház kft. (250 000 Ft)
- Dr. Pogány Gábor (250 000 Ft)
- Gordon MacLean (216 913 Ft)
- Haidegger Géza (145 500 Ft)
- Larobau kft. (50 000 Ft)
- Caola-Alfa Rt. (50 000 Ft)
- Sobrain kft. (24 912 Ft)
- Pro Rehabilitáció kft. (20 000 Ft)
- ifj. Pataki Imre (20 000 Ft)
- Domán Imre (20 000 Ft)
- Bakó Ignácné (15 000 Ft)

Összesen: 1 062 325 Ft + kisebb adományok magánszemélyektől

A folyamatos munka anyagi alapjainak biztosítására 2003-ben tízenegy pályázatot készítettünk el, melyek közül három nem nyert. A szinte nyomasztó adminisztrációs terhek csökkentése érdekében törekednünk kellene, hogy ne sok "apró" pályázatot írjunk, hanem kevesebb, de nagyobb összegű pályázatot nyerjünk ezek mindegyike azonban csak önálló jogi személyek számára kiírt, ezért a bejegyzésünkig nem lehetett rájuk pályáznunk.

I.2.6./ Közös események, táborozás szervezése:

Tagjainknak a folyamatosan, hetente több alkalommal tartott fejlesztő programokon kívül számos alkalommal volt esélyük közös eseményeken való részvételre. Szülőtanfolyamainkat mindig összekötjük a párhuzamosan a gyermekeink részére szervezett fejlesztő és szórakoztató foglalkozásokkal, hogy ne csak gyermek megőrzés legyen. Ez a két program egy időben zajlik, hasznos időtöltést nyújtva mind a szülők, mind a csemeték részére.

Alapozva a fogyatékos gyermekek folyamatos ellátásához szervezett és koordinált évközi programjainkra, sikerült azok folytatását és kiterjesztését ismét megvalósítani a 2003. 06. 19-28 között Fonyódon tartott országos speciális nyári családi fejlesztő tábor megszervezésével. Ugyanis évközbeleni programjainkon sokan (főleg a messze lakók) nem voltak képesek rendszeresen részt

venni. Így egy hét koncentrált továbbképzéssel és terápiával (vízi-, mozgásfejlesztési és zenei) fejeződött be az előző tanévi fejlesztés, óriási sikerrel. A tábor folyamán valóban több alkalmat tudtunk adni a családoknak a közös, együttes fejlesztésre, játékra, kikapcsolódásra. A szülőknek jobban alkalmuk nyílt a bemutatott módszerek megtanulására, és kipróbálására, lazább időbeosztással, szórakozva. A több, mint egy hetes együttlét valódi szeretetteljes és segítőkész közösséggé kovácsolták társaságunk apróbb és nagyobb tagjait egyaránt. Külön örömünkre szolgált, hogy olyan családoknak is lehetőséget teremtettünk a tartalmas együttlétre, akik eddig még nyaralni sem tudtak együtt elmenni soha. Az idei táborban újdonságként szerepelt a speciális úszásoktatás, a népi fejlesztő játékok és az agyag égetőkemence építés. További jó lehetőségként igénybe vehettük ingyenesen a hotel szaunáját, kedvezményes áron masszírozathattuk magunkat, vagy gyúrhattunk a konditeremben. Mindezen számos foglalkozás mellett még mindig maradt éppen elég szabadidő más egyébre is. Esténként az ifjak átmentek a közeli 800 fős sportszarnokba (mely szintén csak a miénk volt a 10 nap alatt) "dühöngeni", mialatt a szülőknek hasznos előadásokat szerveztek:

- gyerekeink jövőbeni munkalehetőségeivel kapcsolatban (újabb reményt felcsillantva az idősebb gyerekek szülei számára)
- betegségek megelőzésével kapcsolatban
- vagy a WS-ről szóló filmek vetítésével, hogy újabb ismereteket szerezhessünk, és az eddigi élményeinket újra átélhessük.

A táborról készült képes beszámoló és a szülők véleménye a tapasztaltakról (az utóbbi a Kapaszkodó c. újságban kerül leközlésre) az internetes honlapunkon is olvasható. E tábor keretén belül a fejlesztésen kívül a fogyatékos gyermekek ép társaikkal közösen ismerkedhetnek meg hazánk természeti és kulturális értékeivel, illetve a közös élményeken keresztül fejlődhetnek az önálló életvezetéshez is nélkülözhetetlen képességeik.

I.2.7./ A szindrómával kapcsolatos kutatások támogatása:

Társaságunknak a Williams szindrómával kapcsolatos kutatások támogatásaként Dr. Pléh Csaba akadémikus, egyetemi tanár, a BME Információ- és Tudásmenedzsment Tanszékének vezetője által irányított kutatócsoport (Racsmány Mihály, Lukács Ágnes – MTA-BMGE Neuropszichológiai és Pszicholingvisztikai Kutatócsoport, Krajcsi Attila - SZE) a tábor folyamán eddig még megvalósíthatatlan ideig és mennyiségben tovább folytathatták kutató munkájukat, vizsgálva a résztvevő gyermekeinket, hogy eredményeikre alapozva még jobban fejleszthessük majd őket.

Az MWSzT támogatásával az idén is több tudományos közlemény született.

I.2.8./ Együttműködés egyéb szervezetekkel:

Programjaink fenntartására folytattuk a már kialakított együttműködést, újabbakkal is kiegészítve: például a HRG Alapítvánnyal, az Orsolya Rendi Szent Angéla Iskolával (tornatermi helyszínen), a Budai Irgalmasrendi Kórház Kht-al (uszodai helyszínen), az ÁHZ - Kobayashi Ken-Ichiro Baráti Kör Alapítvánnyal (zeneterápia, kiscsoportos lakóotthon létrehozása), a Zene Mindenkié Egyesülettel (Ulwila módszer), a Fordító Bt-vel (speciális angol oktatás), az Egészségkárosodással élők Lánca Szövetségével (gyógyszer támogatási helyzet), vagy a RIBOSZ megalakításában résztvevő egyéb ritka betegségekkel foglalkozó szervezetekkel.

A napra kész ismeretek megszerzése és a nemzetközi kapcsolatok ápolása érdekében napi kapcsolatban állunk (e-mail) az Amerikai Williams Syndrome Association és a rokon európai egyesületek vezetőivel. Továbbra is folytattuk munkánkat az Európai Williams Szindróma Szövetségben (FEWS) és bekapcsolódtunk az EURORDIS munkájába. Az aktuális teendők és munkaterv megvitatása mellett a delegáltaknak lehetőségük nyílt az Európai Unió ritka betegségekkel kapcsolatos politikájának megismerésére, de átfogó képet kaphattak az Unió kutatási irányzatokról, és ipari fejlesztésekről is! Megszerzett ismereteinket igyekszünk majd a magyar körülmények javítása érdekében fölhasználni. Az Európai Williams Szindróma Szövetségben vállalt feladatunkat továbbra is teljesítettük, és gondoztuk a

Szövetség hivatalos honlapját az MWSzT a www.euwilliams.org címen, ahova a mi honlapunkról is mutat link.

Összefoglalás: Társaságunk működésének sikerei, a részvevők egyre növekvő száma igazolja azt, hogy ezeknek a családoknak, és rajtuk keresztül az egész társadalomnak szüksége van e tevékenység folytatására. Ezek a sikerek különösen annak a ténynek fényében értékelhetők, hogy a társaságnak továbbra sincs sem fő-, sem félállású alkalmazottja.

II. A támogatások felhasználásáról, a cél szerinti juttatásokról szóló kimutatás

2003-ban tervezett bevételeink voltak: a pályázati díjak, az ÉFOÉSZ központ és a szponzorok támogatásai.

A kiadásokat az alapszabályban meghatározott célok alapján terveztük, majd hajtottuk végre. Mivel bevételeink zöme előre nem látható volt, ezért nehezen tudtunk előre elkülöníteni a működés és a cél szerinti tevékenységre fordítható kereteket.

Pénzügyi források		
I.	Nyitóegyenleg	1.095.000.- Ft
II.	ÉFOÉSZ Központ támogatása	50.000.- Ft
III.	Szponzori és egyéb támogatások	1 062.000.- Ft
IV.	Pályázati díjak	7.293.000.- Ft
V.	Tagdíjak	50.500.- Ft
VI.	Kamatbevétel	35.000.- Ft
	I-VI. összesen:	9 585 500.- Ft

Pénzügyi kiadások		
	kiadás megnevezése	kiadás összege
MŰKÖDÉS (I.)		
	irodaműködtetés, bővítés	903.000.- Ft
CÉL SZERINTI TEVÉKENYSÉG (II.)		
II./a	szakmai szolgáltatás bérjellegű kifizetései	753.000.- Ft
	közterhei	257.000.- Ft
II./b	anyagköltségek, fogyóeszközök	188.000.- Ft
	szakkönyv, sokszorosítás, posta, telefon	206.000.- Ft
	bérleti díj	578.000.- Ft
	utazási, szállítási, kiküldetési költség	88.000.- Ft
	szállás, étkeztetés	3.445.000.- Ft
	bankköltségek	50.000.- Ft
	oktatás	56.000.- Ft
	tagdíjak	39.000.- Ft
III.	maradvány a programok folytatásához	3.022.500.- Ft
	Összes kiadás (I-III. pontok):	9 585 500.- Ft

III. Nyilatkozatok

A Társaság az ÉFOÉSZ-en kívül központi költségvetési szervtől, elkülönített állami pénzalaptól, helyi önkormányzattól, kisebbségi települési önkormányzattól, települési önkormányzatok társulásától, az egészségbiztosítási önkormányzattól és mindezek szerveitől 2003-ban **nem kapott támogatást**. A Társaság 2003-ban **nem folytatott vállalkozói tevékenységet**.

Budapest, 2003. 12.

Pogányné Bojtor Zsuzsanna
az MWSzT elnöke