



Informační centrum rodičů a přátel sluchově postižených, o. s.



Výroční zpráva

2014



Vážení přátelé,

ráda bych poděkovala všem našim donátorům, dobrovolníkům, členům i klientům, kteří nás v roce 2014 podporovali, ať už finančně či morálně. Velmi si Vaší pomoci vážím, oceňuji Vaši podporu a věřím, že nám svou přízeň zachováte i v následujících letech.

*Jana Fenclová
předseda představenstva*

Úvodem

Informační centrum rodičů a přátel sluchově postižených, o. s. bylo založeno 13. prosince 2013 jako jedna ze dvou nástupnických organizací Federace rodičů a přátel sluchově postižených, o. s. (druhou nástupnickou organizací je Centrum pro dětský sluch Tamtam, o. p. s.). U Městského soudu v Praze byl spolek zapsán k 1. 1. 2014 v oddíle L, vložka 26523.

Svou činností navazuje na odkaz původní organizace a zachovává kontinuitu jejích služeb, zejména informačních a také sdružovacích, které jsou poskytovány již od roku 1990, kdy organizace vznikla z potřeby rodičů sluchově postižených dětí pomáhat si vzájemně při výchově svých dětí a podílet se aktivně na zlepšování veškeré péče o sluchově postižené děti, otevírat jim cestu k rovnocenné, plnohodnotné a nezávislé účasti na společenském životě. Ke sdružení se připojili další lidé z řad pedagogů, zdravotníků a sociálních pracovníků a další osoby ze široké veřejnosti, kteří chtějí rodiče dětí se sluchovým postižením v jejích úsilí podpořit.

Obě nástupnické organizace spolu úzce spolupracují a společně poskytují rodinám dětí se sluchovým postižením komplex sociálních, informačních a vzdělávacích služeb.

Informační centrum rodičů a přátel sluchově postižených, o. s. se snaží přispět k tomu, aby se mohly děti se sluchovým postižením co nejlépe uplatnit ve slyšící, společnosti. Toho chce docílit zejména **cíleným zvyšováním informovanosti rodičů o specifických potřebách neslyšících a nedoslýchavých dětí, i osvětovou činností ve většinové společnosti.**

Organizace usiluje zejména o:

- rozšíření a zkvalitnění informačního servisu pro osoby se sluchovým postižením a jejich rodiny,
- větší informovanost a vzdělávání široké a odborné veřejnosti o problémech osob se sluchovým postižením, zvláště pak sluchově postižených dětí a jejich rodičů,
- uplatňování poznatků z jiných zemí v péči o osoby se sluchovým postižením,
- spolupráci s domácími a zahraničními organizacemi a institucemi pečujícími o osoby se sluchovým postižením,
- setkávání a sdílení zkušeností rodičů s dětmi se sluchovým postižením.

K tomu účelu organizace poskytuje služby knihovny se specializovaným fondem, vydává periodické a neperiodické publikace a zprostředkovává jejich prodej. Poskytuje poradenské a informační služby, (spolu)organizuje setkání, přednášky, semináře a konference rodičů, odborníků atd.

Organizace zajišťuje také zázemí pro sdružování rodičů dětí se sluchovým postižením, jejich přátel a podporovatelů, a to i na mezinárodní úrovni

Informační centrum rodičů a přátel sluchově postižených je členem Evropské federace rodičů sluchově postižených dětí (FEPEDA), Národní rady osob zdravotně postižených ČR, Středočeské krajské rady osob zdravotně postižených a Asociace organizací neslyšících a nedoslýchavých a jejich přátel (ASNEP).

Organizační struktura

Nejvyšším orgánem Informačního centra rodičů a přátel sluchově postižených, o. s. je Členská schůze, která se schází 1x ročně, volí členy Představenstva i Revizní komisi.

Představenstvo je výkonným orgánem organizace.

Ustavující Členská schůze proběhla dne 1. 1. 2014 a schválila následující složení jednotlivých orgánů:

Představenstvo:

Předseda

Mgr. Jana Fenclová

Členové

Mgr. Jitka Motejzíková

Iveta Zabdyrová

Revizní komise

Jana Hrmová, DiS.

Mgr. Martina Péčová

Mgr. Eva Sichrová

Statutární zástupce organizace

Mgr. Jana Fenclová

Zpráva o činnosti a realizaci projektů v roce 2014

Mezinárodní spolupráce - členství ve FEPEDE

Původní organizace Federace rodičů a přátel sluchově postižených, o. s. (dále Federace) byla zakládajícím členem **Evropské federace rodičů sluchově postižených dětí (FEPEDA)**, která je zastřešující organizací národních organizací rodin s dětmi se sluchovým postižením v Evropě. Tato organizace usiluje o vytvoření evropských standardů - například v oblasti titulkování televizních pořadů či rané péče. V těchto mezinárodních aktivitách Informační centrum rodičů a přátel sluchově postižených, o. s. nyní pokračuje jako jedna z nástupnických organizací Federace. Naši zástupci se zúčastňovali jednání Výboru FEPEDEy i setkání, na nichž si evropské rodiny se sluchově postiženými dětmi vyměňovaly své zkušenosti. V roce 1995 jsme byli hostitelskou organizací tohoto celoevropského setkání rodin.

Ve dnech 17. a 18. října 2014 proběhlo ve španělském Madridu zasedání evropské organizace FEPEDEA, naše zástupkyně se jej také zúčastnila. Na programu bylo jak Valné shromáždění, tak i zasedání Řídícího výboru.

První den začal návštěvou běžné školy 3 Olivos, která se specializuje také na inkluzivní vzdělávání dětí se sluchovým postižením. Škola zastřešuje vzdělávání od mateřské školky až po střední školu, včetně odborné profesní přípravy. Několik jejích absolventů se sluchovým postižením pokračuje ve studiu také na vysoké škole. V rámci předškolní výchovy mohou školku navštěvovat již děti od 6 měsíců. (ve Španělsku maminky pobírají mateřské dávky jen po dobu 16 týdnů). Ve škole je také zcela běžné, že děti mají kochleární implantaci oboustranně.

Odpoledne proběhlo zasedání Řídícího výboru a zástupců ze členských zemí Bulharska, Finska, Španělska, Německa, Francie a České republiky. Složitá finanční situace po hospodářské recesi v členských zemích se poslední rok odrazila v nízké účasti zástupců jednotlivých zemí. Součástí programu byla také práce na projektech ve dvou pracovních skupinách v oblastech public relations a právní vztahy.



Druhý den vystoupila s příspěvkem Ana Pelaez, členka Výboru OSN pro práva osob se zdravotním postižením. Věnovala se Úmluvě OSN o právech osob se zdravotním postižením a možnosti vyjadřovat se prostřednictvím alternativní zprávy k plnění této Úmluvy v rámci Evropské unie.

Následně proběhla diskuze nad výsledky a závěry dotazníkového šetření mapujícího úroveň péče

o sluchově postižené děti v jednotlivých zemích. Internetového dotazníkového šetření se zúčastnily v roce 2013 rodiny celkem ze 17 zemí (10 ze západní, 7 z východní Evropy). Za Českou republiku se průzkumu zúčastnilo 64 rodin (což je 6. místo ze všech zúčastněných zemí). Na prvním místě bylo Španělsko se 221 odpovídajícími rodinami, 2. byla Francie s 215 rodinami.

Rodiče byli v 60 otázkách (s mnoha podotázkami) dotazováni například, zda dostali první informace a podporu již při diagnostikování sluchové vady, jaká je finanční podpora státu (příspěvky na sluchadla, kochleární implantáty, technické pomůcky, zajištění tlumočnicků, účasti na kurzech znakového jazyka...). Otázky směřovaly také na vzdělávání sluchově postižených dětí - typ navštěvované školy; vybavení FM systémy; je úroveň vzdělání a možnosti dalšího vzdělávání stejná jako u slyšících; jaký je hlavní komunikační jazyk dítěte; jak je podporována socializace (tlumočení pořadů, titulování, ocenění neslyšících, možnosti profesního uplatnění...).

Mezi významné zjištění šetření patří například to, že přes 17 % rodin mluví více než jedním jazykem. Sledovány jsou velké rozdíly mezi východní a západní Evropou v přístupu k oboustranné kochleární implantaci a způsobu financování kompenzačních pomůcek. Výstupem je, že FEPEDA by chtěla na šetření navázat dotazníkem, který bude více prohlubovat téma screeningu sluchových vad, neboť jeho kvalita je v jednotlivých zemích různá.

Na zasedání bylo také dohodnuto, že původně plánované letní setkání rodin v roce 2015 bude posunuto z důvodu velké finanční náročnosti na rok 2016. Země, kde toto setkání proběhne, bude ještě upřesněna.

Valného shromáždění se zúčastnili i zástupci organizace FIAPAS, španělské federace rodičů dětí se sluchovým postižením.

Během setkání došlo ke zvolení nového předsednictva na nadcházející tři roky. Novou prezidentkou organizace se stala Sonia Zamora. Bylo také schváleno, že Švýcarsko bude přidruženou členskou zemí (nemůže být plným členem organizace, neboť země není členem EU).

Velmi přínosné byly informace o možnosti čerpání dotací pro neziskové organizace z Evropského rozvojového fondu na období 2014–2020. Příští setkání Představenstva proběhne v lednu 2015 v bulharské Sofii, setkání všech členů bude v Kolíně koncem března příštího roku.

Informační centrum o hluchotě

V roce 2014 sloužilo Informační centrum o hluchotě (dále jen Informační centrum, Centrum), stejně jako v předchozích letech, jako zdroj informací ze všech oblastí, týkajících se problematiky sluchového postižení (vzdělávání dětí se sluchovým postižením, psychologie sluchového postižení, technická kompenzace sluchové vady, jazyková a kulturní menšina Neslyšících, struktura znakového jazyka, ...) a jako centrum osvěty v oblasti šíření poznatků o životě lidí se sluchovým postižením v majoritní slyšící společnosti. Centrum je jediné svého druhu a rozsahu v ČR. **Působnost Centra je celorepubliková.**

V roce 2014 se zásadně proměnil vzhled Centra. Díky darovanému nábytku (skříně, zasklené vitríny, obslužný pult) z lékárny Bonu jsme mohli nahradit stávající, dvě desítky let staré, kovové regály. Prostor se opticky zvětšil, uspořádáním nábytku se podařilo vytvořit a oddělit zónu pro klienty i zóny pracovní. Prostor byl také nově vymalován.



Informační centrum rodičů a přátel sluchově postižených, o.s.

Naše knihovna před změnou ...



... a po změně.



Přehled poskytovaných služeb

a/ Informační služby – informační servis

Jednou z hlavních služeb Centra je **zodpovídání různých dotazů**, které se týkají široké oblasti sluchového postižení (osobně, telefonicky, e-mailem).

b/ Informační služby - knihovna se specializovaným fondem v oblasti sluchového postižení

Součástí Informačního centra je **unikátní knihovna se specializovaným fondem**, která vyhledává a získává informační prameny o sluchovém postižení, které jsou vydávány na území České republiky i v zahraničí. Získané materiály zpracovává a zpřístupňuje veřejnosti. Knihovna funguje od roku 1992 a v současné době má ve svém fondu více než 4.000 svazků. Knihovna je registrována na Ministerstvu kultury ČR pod číslem 6490/2013. V roce 2014 bylo v knihovně Informačního centra se specializovaným fondem zaregistrováno

- **210 klientů z různých měst České republiky**, z toho 43 nových klientů. V Centru bylo zaznamenáno celkem
- **685 osobních návštěv** jednotlivých klientů. (Mimo registrované klienty Centrum navštěvují i klienti neregistrovaní).

Uskutečněno bylo celkem

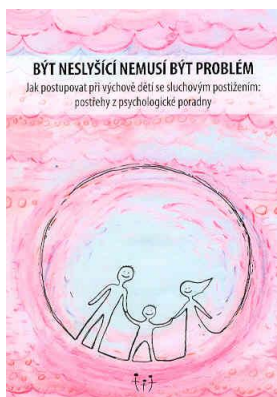
- **2616 výpůjček** (z toho 1082 fyzických výpůjček domů, 940 on-line prolongací, 594 prezenčních výpůjček).

Mezi uživatele Informačního centra patří především lidé slyšící. Jde o rodiče, kterým se narodilo dítě s různým typem sluchového postižení a kteří nezbytně potřebují informace, aby mohli tuto obtížnou situaci zvládnout. Služby Centra a rozsáhlý fond knihovny však užívají i neslyšící rodiče, kteří zde hledají informace a materiály pro výchovu svých dětí. Služeb využívá též mnoho odborníků zejména z řad pedagogů, kteří se sluchově postiženými dospělými a dětmi pracují, a především slyšící i sluchově postižení studenti vysokých škol i širší veřejnost, která se o problematiku sluchového postižení zajímá.

c/ Vzdělávací služby – vydávání publikací o tematice života lidí se sluchovým postižením

Informační centrum **vydává populárně naučné publikace** týkající se sluchového postižení.

V roce 2014 vydalo Informační centrum ve spolupráci s Centrem pro dětský sluch Tamtam, o. p. s. publikaci: **„Být neslyšící nemusí být problém. Jak postupovat při výchově dětí se sluchovým postižením – postřehy z psychologické poradny“**.



Publikace zpracovává populární formou, v jakých oblastech mají mladí lidé či dospělí lidé se sluchovým postižením často problémy, které vyžadují psychologickou intervenci (např. drogová problematika, nízká schopnost socializace, nižší míra empatie, problémy ve vztazích, psychosomatické problémy, nesamostatnost – závislost na druhých, nízká schopnost sebekázně a zodpovědného chování, problémy s identitou, snížená orientace v realitě aj.) Nabízí vysvětlení příčin těchto problémů a také rady, jak těmto problémům předcházet či jak na ně reagovat, pokud nastanou.

Kniha přináší zejména rodičům dětí informace o tom, jak postupovat zejména při výchově dětí se sluchovým postižením tak, aby se zvýšila pravděpodobnost, že se děti v budoucnu nedostanou do náročných životních situací, že budou schopné vést samostatný život a budou umět čelit případným životním překážkám. Publikace je svým zaměřením a obsahem v ČR zcela unikátní.

Nové, aktuální poznatky o sluchovém postižení z domova i ze zahraničí Centrum podrobně zpracovává. Takto zpracovaný materiál sloužil kromě jiného jako podklad pro *specializovaný časopis Info-Zpravodaj*, který byl i v roce 2014 vydáván každé tři měsíce, tedy čtyřikrát za rok. Primárně přináší informace o výchově a vzdělávání dětí se sluchovým a kombinovaným postižením.

Druhou variantou časopisu Info-Zpravodaj je měsíční elektronický bulletin, který informuje o aktivitách v organizaci a zajímavých akcích jiných organizací, o změnách v zákonech týkajících se sociální oblasti a přináší i tipy pro práci s dětmi.

Odběrateli časopisu jsou členové organizace (tedy převážně rodiče dětí se sluchovým a kombinovaným postižením), odborná veřejnost (školy pro sluchově postižené, speciálně pedagogická centra, pedagogičtí pracovníci, studenti) a další.

Témata čtyř čísel časopisu Info-Zpravodaj Magazín v roce 2014 (výběr):

1. číslo

Hlavní téma:

Život a specifické potřeby dětí a mladých lidí s nedoslýchavostí

- Rozhovor s rodiči dívky s těžkou nedoslýchavostí
- Výběr sluchadel – osobní příběh, anketa mezi uživateli sluchadel
- Praktické aspekty života s nedoslýchavostí
- Rozhovor s mladou ženou s těžkou nedoslýchavostí (dětství, studium, zaměstnání – zkušenosti)
- Specifické služby pro nedoslýchavé lidi: přepis mluvené řeči do psané podoby (osobní příběh, anketa, informativní článek)
- Specifické služby pro nedoslýchavé lidi: skryté titulky v televizi

Další témata:

- Specifika výuky žáků se sluchovým postižením – 1. stupeň ZŠ (1. část)
- Anketa: Smíšené páry (slyšící partner – partner se sluchovým postižením): zkušenosti
- Centrum kochleárních implantací v Ostravě
- Co vyšlo: knihy vhodné pro děti se sluchovým postižením; knihy s tematikou sluchového postižení

2. číslo

Hlavní témata:

Pěstounská péče zaměřená na děti se sluchovým postižením

- Rozhovor s otcem rodiny, která má v pěstounské péči dívku s kombinovaným postižením, z nichž jedno je sluchové
- Obecný článek na téma pěstounské péče i úžeji zaměřené na specifika pěstounské péče o děti se sluchovým postižením
- Příběh rodiny, která má v pěstounské péči chlapce s nedoslýchavostí

Výchova a vzdělání dětí s kombinovaným postižením

- Rozhovor s maminkou dívky s kombinovaným postižením, z nichž jedno je postižení sluchové
- Specifika práce s dítětem s kombinovaným postižením a jeho rodinou (informační článek)
- USA: Co s dětmi označenými jako „neslyšící plus“ (dětí s kombinovaným postižením) ve školách pro neslyšící?

Další témata:

- Zkušenosti z praxe Speciální pedagogicko-psychologické poradny; téma: integrace dětí se sluchovým postižením do běžné školy
- Specifika výuky žáků se sluchovým postižením – 1. stupeň ZŠ (2. část)
- Anketa: Mají lidé se sluchovým postižením potřebu odpočívat od zvuků (zprostředkovaných kompenzačními pomůckami)?
- Osobní příběh mladé ženy s těžkou nedoslýchavostí: vnímání hudby
- USA: Státní maturita a studenti se sluchovým postižením na školách pro neslyšící
- Co vyšlo: knihy vhodné pro děti se sluchovým postižením; knihy s tematikou sluchového postižení

3. číslo

Hlavní téma:

Život a specifické potřeby neslyšících dětí a mladých lidí s kochleárním implantátem

- Rozhovor s rodiči neslyšící dívky s kochleárním implantátem
- Článek na téma: Úloha odezírání v procesu vnímání mluvené řeči (i v souvislosti s kochleárními implantáty)
- Článek na téma: Ovlivňuje vizuální jazyk negativně účinnost kochleární implantace?
- 3 příběhy mladých žen s kochleárním implantátem
- Anketa mezi rodiči dětí s kochleárním implantátem: Oboustranná kochleární implantace: ano, či ne?

Další témata:

- Specifika výuky žáků se sluchovým postižením – 2. stupeň ZŠ
- Co potřebují neslyšící k rovnému přístupu ke vzdělání?
- Článek na téma: Jazyková a kulturní menšina Neslyšících – otázky a odpovědi
- Co vyšlo: knihy vhodné pro děti se sluchovým postižením

4. číslo

Hlavní téma:

Lidé se sluchovým postižením a svět práce

- 3 příběhy mladých lidí s různým typem sluchového postižení o hledání práce, jejich pracovní dráze i o současném zaměstnání
- Rozhovor s pracovní konzultantkou organizace, která nabízí pracovní poradenství a hledání práce pro lidi se sluchovým postižením
- Rady pro budoucí zaměstnavatele lidí se sluchovým postižením

Další témata:

- Rozhovor s těžce nedoslýchavou maminkou o výchově jejích dvou slyšících dětí, o vlastním dětství, dospívání a zaměstnání
- Lékařské prostředí a pacienti se sluchovým postižením (zkušenosti)
- Slovo psychologa: Riziko ohrožení v oblasti intimního života u dětí a dospívajících se sluchovým postižením
- Co vyšlo: knihy vhodné pro děti se sluchovým postižením; publikace se zkušenostmi z psychologické poradny pro sluchově postižené – rádce pro rodiče

d/ Informační služby – prodej populárně naučné literatury o tematice života lidí se sluchovým postižením

Zavedenou a hojně využívanou službou Centra je **prodej populárně naučné literatury** z různých oblastí týkajících se sluchového postižení (tituly vlastní produkce i produkce jiných institucí, které Centrum aktivně vyhledává).

V roce 2014 bylo **celkem prodáno**, a většinou mimopražským zájemcům poštou zasláno **868 knih, CD a DVD** (publikace lze objednat i přes internet).

e/ Vzdělávací služby – vzdělávací zábavné akce pro děti

Informační centrum spoluorganizovalo v roce 2014 dvě **vzdělávací (zábavné) akce pro neslyšící a nedoslýchavé děti**: již poosmé se připojilo do



tradiční celorepublikové akce „Noc s Andersenem“, která se zaměřuje na podporu čtenářství u dětí, a dále spolupředalo „Stodůlecký jarmark“, odpoledne plné her a soutěží. Akce pro děti jsou určeny především dětem se sluchovým postižením, dále i jejich rodičům, (slyšícím) sourozencům a kamarádům.



Spolupráce s dalšími organizacemi a zařízeními:

Pro budování informační základny našeho Centra úzce spolupracujeme především s Centrem pro dětský sluch Tamtam, o. p. s. (se Sociální poradnou pro sluchově postižené a jejich blízké, se Ranou péčí a Sociálně aktivizačními službami pro rodiny s dětmi se sluchovým a kombinovaným postižením, se speciální psychologickou poradnou...), dále s Českou komorou tlumočnicků znakového jazyka, o. s., Institutem neslyšících pro specializované vzdělávání, o. s., Centrem kochleárních implantací u dětí ORL kliniky UK 2. LF v Praze, Ústavem českého jazyka a teorie komunikace Filozofické fakulty Univerzity Karlovy aj.

Své služby prezentujeme na [www stránkách \(www.infocentrum-sluch.cz\)](http://www.infocentrum-sluch.cz).

Finanční a personální zajištění služeb

V roce 2014 došlo k výraznému snížení dotací na projekt.

V uplynulých letech tvořily největší podíl na financování Centra finance získané v rámci dotačního programu Úřadu vlády ČR. Po rozdělení původní organizace Federace rodičů a přátel sluchově postižených, o. s. na dvě nástupnické bylo Informační centrum rodičů a přátel sluchově postižených, o. s. zapsáno na MV ke dni 13.12 2013, takže v okamžiku podávání žádostí na rok 2014 nesplňovala organizace podmínku roční působnosti. S pracovníky Úřadu vlády byla tato situace konzultována a bylo přislíbeno, že v případě naší žádosti o dotaci zohlední naši více jak dvacetiletou tradici, a požadovaná částka nám byla přidělena.

Tato situace se ale změnila v polovině roku 2014, kdy nám bylo sděleno, že již přidělené prostředky neobdržíme. To uvedlo existenci Centra do vážných existenčních problémů a zapříčinilo snížení personálního zajištění provozu Centra o 1 celý úvazek. Od poloviny roku byly proto v Centru poskytovány jen základní služby (provoz knihovny se specializovaným fondem) a realizovány dílčí projekty, které získaly finanční prostředky z jiných grantových řízení (publikační činnost).

Tyto základní služby bylo možné zajistit díky dotaci z Magistrátu hl. města Prahy a daru Městské části Praha 13.

Snahou Centra proto bude v roce 2015 stabilizace kritické situace a hledání potřebných finančních prostředků na realizaci všech stávajících aktivit i na provoz samotného Centra tak, aby nemuselo dojít k dalšímu omezení služeb.

Finanční zpráva

Náklady Informačního centra rodičů a přátel sluchově postižených, o. s.

Materiál	3 121,00
Zboží	34 590,19
Služby	20 070,69
Mzdové náklady	342 132,00
Ostatní poplatky	70,00
Celkem	399 983,88

Výnosy Informačního centra rodičů a přátel sluchově postižených, o. s.

Tržby za vlastní výrobky	32 355,00
Tržby za služby	24 310,00
Tržby za zboží	39 014,00
Úroky	1 690,00
Dary firemních a individuálních dárců	106 866,00
Magistrát hl. m. Prahy	110 000,00
Městská část Praha 13	20 000, 00
Celkem	334 235,00

Kontakty

Informační centrum rodičů a přátel sluchově postižených, o. s.

Adresa: Hábova 1571/22, 155 00 Praha 5 – Stodůlky

IČO: 02445417

DIČ: CZ02445417

Tel.: 235 517 313, 774 045 230

E-mail: info@infocentrum-sluch.cz

Bankovní spojení: Komerční banka, Praha 1; č.ú.: 107-6539510247/0100

Internet: www.infocentrum-sluch.cz



Vydalo Informační centrum rodičů a přátel sluchově postižených, o. s.
Praha 2014

Příloha k účetní závěrce
podle § 18 písm. c) zákona č. 563/1191 Sb.

Informační centrum rodičů a přátel sluchově postižených, o. s.

Sídlo: Hábova 1571/22, 155 00 Praha 5 - Stodůlky

IČ: 02445417

Právní forma účetní jednotky: spolek

Předmět činnosti. informační, vzdělávací a osvětové služby v oblasti sluchového postižení, zejména rodinám se sluchově postiženými dětmi

Rozvahový den: 31. 12. 2014

Datum vzniku účetní jednotky (popř. zahájení činnosti) 1. 1. 2014

Jména a příjmení členů statutárních orgánů:

Mgr. Jana Fenclová, předseda představenstva

Iveta Zabdyrová, místopředseda

Jitka Motejzíková, členka představenstva

Organizace je zapsána ve spolkovém rejstříku, vedeném Městským soudem v Praze, oddíl L, vložka 26523.

Přepočtený počet zaměstnanců v účetním období 2014: 2,4

Osobní náklady: 342 132 Kč

Z toho mzdy: 255 321 Kč a odvody zdravotního a sociálního pojištění 86 811 Kč.

Všechny odvody zdravotního a sociálního pojištění jsou řádně a v termínu odváděny a organizace nemá žádné závazky vůči státnímu rozpočtu po lhůtě splatnosti.

Organizace má od sesterské organizace Centrum pro dětský sluch Tamtam, o. p. s. půjčeno 175 000 Kč (půjčka byla poskytnuta k rozjezdu nového občanského sdružení po transformaci původní organizace Federace rodičů a přátel sluchově postižených, o. s. a rozdělení na dva subjekty). Část původního závazku již byla splacena.

Účetnictví organizace vychází ze Zákona č. 563/1991 Sb., o účetnictví, vyhlášky č. 504/2002 Sb., kterou se provádí některá ustanovení zákona č. 563/1991 Sb., o účetnictví ve znění pozdějších předpisů a účetními standardy pro účetní jednotky, u kterých hlavním předmětem činnosti není podnikání.

Činnost společnosti je závislá na příjmu členských příspěvků, dotací ze státního rozpočtu a darů od různých organizací. Příjem dotací a darů je sledován na analytických účtech dle jednotlivých poskytovatelů. Celková výše přijatých dotací dosáhla v roce 2014 140 000 Kč, darů od podniků a soukromníků 47 366 Kč, členských příspěvků 59 500 Kč.

Veškeré prostředky z dotací byly použity k úhradě nákladů hlavní činnosti sloužící především pomoci rodinám se sluchově postiženými dětmi. Jednalo se zejména o aktivity spojené s úsilím o zvyšování úrovně vzdělávání, výchovy a profesní přípravy osob se sluchovým postižením, zvyšování informovanosti a vzdělávání odborné i laické veřejnosti o problematice sluchového postižení, umožnění setkávání a sdílení zkušeností rodičů s dětmi se sluchovými postižením aj.

Organizace eviduje zvlášť náklady a výnosy spojené s hlavní nebo vedlejší činností. Předmětem daně z příjmů je pouze hospodářský výsledek z vedlejší činnosti, přičemž organizace využívá daňového zvýhodnění, které umožňuje zákon o dani z příjmů.

Dlouhodobý drobný hmotný majetek v pořizovací ceně do 40 tisíc Kč organizace nevlastní.

Celková výše pohledávek z obchodního styku byla k 31. 12. 2014 ve výši 0 Kč. Organizace neeviduje pohledávky starší jak 5 let.

Celková výše závazků z obchodního styku byla k 31. 12. 2014 ve výši 7 834,82 Kč. Organizace nemá závazky vůči organizaci sociálního zabezpečení a zdravotním pojišťovnám.

Mezi rozvahovým dnem a okamžikem sestavení účetní závěrky nedošlo k událostem, které by významně ovlivnily situaci společnosti.

Společnost pomáhá rodinám při překonávání následků sluchového postižení a usiluje o naplnění podmínek a vytváření předpokladů pro co nejlepší uplatnění dětí se sluchovým postižením ve společnosti. Napomáhá spolupráci mezi rodiči a profesionály, kteří se sluchově postiženými dětmi pracují.

Okamžik sestavení účetní závěrky: 31. 12. 2014

Osoba odpovědná za účetnictví (jméno a podpis):
Lenka Kulhánková, ekonomka

Osoba odpovědná za účetní závěrku (jméno a podpis):
Mgr. Jana Fenclová, předseda představenstva