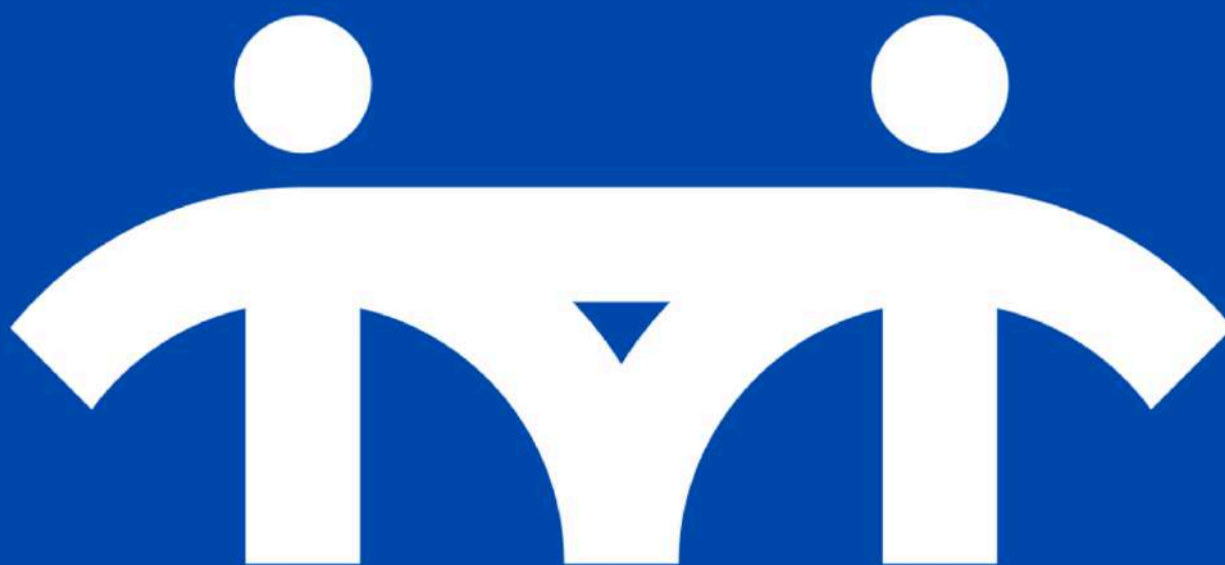


ГОДИШЕН ДОКЛАД 2024



**ОБЩНОСТ
МОСТОВЕ**

Изготвен от
СДРУЖЕНИЕ ОБЩНОСТ МОСТОВЕ
(приет с Протокол N 8/ 26.04.2025 г. от Общо събрание)

**МАРТ
2025**

СЪДЪРЖАНИЕ

ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ	03
МИСИЯ И ЦЕЛИ	04
ЗАСТЪПНИЧЕСКА ДЕЙНОСТ	05
РЕАЛИЗИРАНИ ПРОЕКТИ И ИНИЦИАТИВИ	11
УЧАСТИЯ В ОБУЧЕНИЯ, СЕМИНАРИ, СРЕЩИ и др	18
НОМИНАЦИИ И НАГРАДИ	19
СЪТРУДНИЧЕСТВО С ДРУГИ организации и НПО	19
ФИНАНСОВ ОТЧЕТ	20





**ОБЩНОСТ
МОСТОВЕ**

ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ

СДРУЖЕНИЕ ОБЩНОСТ МОСТОВЕ е регистрирано като сдружение с нестопанска цел в обществена полза в Регистъра на юридическите лица с нестопанска цел при Министерство на правосъдието под № 20190514161134. Седалището на Сдружението е в гр. София, жк. Дианабад, бл. 43-44.

Основната дейност на Сдружението се състои в защита на интересите и правата на хората с увреждания и с редки и ултраредки болести в България и инициативи за подобряване качеството им на живот.

През 2025 година СДРУЖЕНИЕ ОБЩНОСТ МОСТОВЕ продължи да работи активно по кампании и проекти във връзка със защита на правата на хората с увреждания и хората с редки и ултраредки болести в България.



Мисия и цели

→ Мисия

Защита на интересите и правата на хората с увреждания и хората с редки и ултраредки болести в България и подобряване качеството им на живот.

→ Цели

1. Подобряване качеството на живот на хората с увреждания и хората с редки болести в България.
2. Подобряване на нормативната уредба и провежданите политики в сферата на хората с увреждания и хората с редки болести в България.
3. Защита на интересите и правата на хората с увреждания и хората с редки болести в България.
4. Повишаване на обществената осведоменост и промяна на обществените нагласи по отношение на хората с увреждания и хората с редки болести в България.
5. Повишаване на гражданското участие в процесите на формулиране, изпълнение и мониторинг на политики и законодателство в сферата на хората с увреждания и хората с редки болести.
6. Оказване на съдействие за прилагане на международните и европейски стандарти за защита правата на хората с увреждания и хората с редки болести, съгласно приложимите международни и европейски източници на права.
7. Проучване на добри практики от други държави в сферата на хората с увреждания и хората с редки болести с цел адаптацията им и пренасянето на такива практики в България.
8. Оказване на съдействие на хора с увреждания и хора с редки болести при диалог с институции, съдействие и представителство на хора с увреждания и хората с редки болести и/или техни настойници при съдебни спорове.
9. Насърчаване и подкрепа на граждански инициативи, свързани със защита на интересите и правата на хората с увреждания и хората с редки болести
10. Подпомагане на мероприятия на държавни и местни органи и неправителствени организации (включително и международни) в дейности, които съвпадат с целите на Сдружението.
11. Развитие на политики, касаещи хората с увреждания и хората с редки и ултраредки болести, вкл. улесняване достъпа до диагностика, лечение, рехабилитация, образование, социална и психосоциална интеграция.

ЗАСТЪПНИЧЕСКА ДЕЙНОСТ

- Подобряване на нормативната база в областта на хората с увреждания – изпратени препоръки, становища, участия в работни групи
 - **Сигнал за дискриминация в текстове на Закона за здравето и Наредба 2 от март 2019 г. и спечелено дело в АССГ с РЕШЕНИЕ № 7844 от 07.03.2025 г.**
 - Участия в работни групи, комисии и други
 - за медицински храни
 - за редки болести
 - други
 - Изпратени редица становища по други проекти на нормативни актове
-

Сигнал за дискриминация в текстове на Закона за здравето и Наредба 2 от март 2019 г. и спечелено дело в АССГ с РЕШЕНИЕ № 7844 от 07.03.2025 г.

През януари 2024 г. изпратихме сигнал до Комисията за защита от дискриминация (КЗД) относно дискриминационните ограничения в текстовете на чл. 82, ал. 1а и ал. 3 от Закона за здравето и свързаната с тези алинеи Наредба 2 от март 2019 г. В края на ноември 2024 г. КЗД излезе с решение в полза на сдружение „Общност МОСТОВЕ“ и отправи препоръки към НС и МЗ да адаптират текстовете в нормативната уредба така, че да елиминират дискриминационните ограничения. Институциите обжалваха решението на КЗД в Административен съд София-град (АССГ).

Беше образувано дело, имаше открито съдебно заседание на 07.02.2025 г., на което присъстваха и пациенти и журналисти, а на 7.03.2025 г. АССГ излезе с решение в полза на сдружение „Общност Мостове“. Ние успяхме да осъдим на първа инстанция НС и МЗ, като това е един от малкото подобни прецеденти до момента в България.

РЕШЕНИЕ № 7844 от 07.03.2025 г. по административно дело № 20247010712881/ 2024 г. гласи следното:

“• ОТХВЪРЛЯ жалбите на министъра на здравеопазването на Република България и на Народно събрание на Република България, срещу решение № 351 от 25.11.2024 г. на Комисията за защита от дискриминация, в частта по параграф първи и параграф втори, с които се установява, че разпоредбите на чл. 4 и чл. 7 от Наредба № 2 от 2019 г. и чл.82, ал.3 от Закона за здравето нарушават забраната за дискриминация и осъществяват неравно третиране по смисъла на чл.4, ал. 3 от ЗЗДискр. на пациентите по признак „възраст“, „увреждане“, по отношение заплащането с публични средства на лекарствени продукти, медицински изделия и медицински храни.

• ОСТАВЯ БЕЗ РАЗГЛЕЖДАНЕ жалбите министъра на здравеопазването на Република България и на Народно събрание на Република България срещу решение № 351 от 25.11.2024 г. на Комисията за защита от дискриминация, в частта по параграф трети, относно дадена препоръка на основание чл. 47, т. 8 от ЗЗДискр., като прекратява производството по делото в тази част.” Решението не е окончателно и може да бъде обжалвано в съответния законоустановен срок пред Върховния административен съд (ВАС).

Участия в работни групи, комисии и други:

- Междуведомствена работна група (МРГ), създадена със заповеди РД-02-327/ 30.10.2023 г. на Министерство на здравеопазването и РД-02-148/ 31.10.2023 на Министерство на труда и социалната политика.
- Внесени предложения за нормативни изменения в Наредба 2 от 27 март 2019 г. и чл. 82 от Закона за здравето след среща, организирана от група народни представители начело с Росица Пандова. Предложенията обхващат слабостите в нормативната уредба в настоящия ѝ вид, касаещи основно, но не само, хората с редки болести - 21.02.2024 г.
- 04.04.2024 г. – участие в заседание на Комисия по здравеопазването, 49 НС, по темата с чл. 82 от Закона за здравето, Наредба 2 от 27 март 2019 г. и дискриминационното разделяне на пациентите на такива с редки и с чести заболявания, и на такива под и над 18 години.

Медицински храни

- Процесът по осигуряване на достъп за хората с малнутриция (недохранване) до медицински храни за домашно лечение започна в края на 2023 г. През 2024 г. най-сетне бяха разработени и приети указания от НЗОК за отпускане на храните, които за съжаление към момента изключват големи групи пълнолетни пациенти.
- НЗОК въведе изискване за хората над 18 г., сред които попадат младежите и младите възрастни, че те трябва да се хранят през тръбичка (сонда или стома), за да заплаща НЗОК медицинските им храни. По тази причина документът с указания беше обжалван от НМД пред ВАС (дело 74/ 2025 г.) и в момента се чака да излезе решението по делото.
- Друг проблемен критерий е изискването пациентът, дете или възрастен, да се храни изцяло с медицински храни. Допълващото хранене не фигурира като възможност в противоречие с всички международни консенсуси и препоръки за медицинско хранене, насърчаващи приема и на други храни в подходяща форма и прием и през устата (ако е физически възможно).
- На база на публикуваните на уеб сайта на НЗОК данни, нашето сдружение направи анализ и изчисли, че за осемте месеца, в които на пациентите вече можеха да се изписват медицински храни (от 1 май до 31 декември 2024 г.), НЗОК е похарчила 82 470.91 лв. Тази сума покрива медицинските храни за деца и възрастни с малнутриция, като за осем месеца са изпълнени общо 116 рецепти (93 за тежка малнутриция и 23 за умерена).

Редки болести

През 2024 г. сдружението ни активно работи за разрешаване на проблемите в нормативната уредба, които касаят хората с редки болести по отношение на процедурата по регистрация на редките заболявания в специален списък според Наредба 16 от 30 юли 2014 г., достъпът до лечение (когато такова има) по реда на Наредба 2 от 27 март 2019 г., затрудненията в достъпа до генетична диагностика. В тази група попадат и различни хора с ултраредки заболявания.

1. Участия в междуведомствена работна група между МТСП и МЗ по проблемите на хората с увреждания в България.
2. Становища, касаещи горецитираната нормативна уредба.
3. Отбелязване деня на редките болести - 29.02.2024 г.
4. Участия в заседанията на Комисията по здравеопазване в 49 НС.
5. Участие в 15 Национална конференция за редки болести в Пловдив - септември 2024 г.
6. Съдебно дело в Административен съд София-град (АССГ) след решение 351/ 25.11.2024 г. по преписка № 11/2024 г. на КЗД в наша полза - Решение 7844/ 07.03.2025 г. по административно дело № 20247010712881/ 2024 г. на АССГ, което също е в наша полза.

Изпратени становища по други проекти на нормативни актове

1. Становище по предложенията за промени в Наредба 16 от 30 юли 2014 година - 30.01.2024
2. Становища по предложенията за промени в Закона за здравето и респективно в Наредба 2 от 27 март 2019 година - 30.01.2024
3. Становище по проект на ПОСТАНОВЛЕНИЕ ЗА ИЗМЕНЕНИЕ И ДОПЪЛНЕНИЕ НА ПУОРОМЕРКМЕ
4. Становища по Законопроект за доброволчеството — 49-454-01-12 и доброволчеството - 49-454-01-10
5. Становище по Законопроект за Проект на Закон за изменение и допълнение на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) - 21.03.2024.
6. Становище по Законопроект за изменение и допълнение на Закон за личната помощ 49-454-01-5
7. Законопроект за изменение и допълнение на Закона за здравето, сигнатура № 49-454-01-40 - 03.04.2024.
8. Становище относно проект на Наредба за изменение и допълнение на Наредба № Н-6 от 21 декември 2022 г. за функционирането на Националната здравноинформационна система - 13.04.2024.
9. Становище по проект на Наредба за изменение и допълнение на Наредба № 26 от 2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени - 18.04.2024.
10. Сигнал във връзка с Нарушаване на права на хора с увреждания с прекъсване на правото на лична помощ

ПРОЕКТИ И ИНИЦИАТИВИ

→ ЗАДАЙ ПОСОКА

застъпническа кампания за подобряване на достъпната среда за хора с различни видове увреждания



→ КАМПАНИЯ ЗА МЕДИЦИНСКИТЕ ХРАНИ

Продължение на реализираната през 2023 г. мащабна информационна КАМПАНИЯ ЗА МЕДИЦИНСКИТЕ ХРАНИ в международната седмица на малнутрицията (11 - 15.11.2024 г.)



→ МОСТОВЕТЕ МЕЖДУ НАС

лятна инициатива:
Предизвикателство за
рисунка на тема:
„МОСТОВЕТЕ МЕЖДУ НАС“

ЗАДАЙ ПОСОКА

→ Началото

Продължение на стартиралата през 2020 г. дългосрочна кампания за промяна на нагласите ОТ ХОРА ЗА ХОРА с фокус върху достъпната среда.

“ЗАДАЙ ПОСОКА” е застъпническа кампания на сдружение “Общност МОСТОВЕ” за подобряване на достъпната среда за хора с различни видове увреждания.

В дългосрочен план целим устойчиво развитие на платформата за промяна на нагласите и утвърждаване на положителен модел на представяне на една принципно доста трудна за разбиране проблематика.

Стартирахме кампанията „ЗАДАЙ ПОСОКА“ през януари 2024 г. с първа фаза – рисунка на стена на сграда до открита сцена „Ядрото“ в емблематичната част на Пловдив – Капана.

С тази рисунка засегнахме две теми от достъпността, която прави препятствията преодолими:

1. Служебните кучета – ролята на кучетата-водители, терапевти и помощници на хора с епилепсия, затруднени движения или друг медицински проблеми, за преодоляване на препятствията в средата, с които човекът с увреждане се сблъсква.
2. Достъпът до информация за хора с лека и средна степен на дислексия, чрез използването на специалният шрифт Adys, създаден от Кристина Костова, за да улеснява четенето при хора с лека до средна степен на дислексия. В цялата ни кампания е използван този шрифт.

Първата ни нарисувана стена в подкрепа на кампанията е налице, благодарение на Arsek & Erase и EnjoyTheColors.



ЗАДАЙ ПОСОКА

→ Проектът продължава

През септември 2024 г. беше реализирана и втората ни рисунка на стена на тема:

“ДОСТЪПЪТ ДО ОБРАЗОВАНИЕ КАТО КОСМОС ОТ ВЪЗМОЖНОСТИ ЗА ВСЕКИ”.

Стената е изрисувана отново от нашите приятели артистите Arsek & Erase специално за кампанията „ЗАДАЙ ПОСОКА“ в емблематичния квартал „Капана“ в Пловдив, на адрес ул. “Йоаким Груев 20”.

Рисунката на стената е финансирана от Агенцията за хората с увреждания (АХУ).



Като част от този проект реализирахме и Информационната кампания **“ЗАДАЙ ПОСОКА - ИСКАМЕ ДА ВИ РАЗКАЖЕМ”**

Кампанията има за цел да разясни на широката публика какво е достъпна среда, кого засяга нейната липса и как можем всички да сме част от промяната.

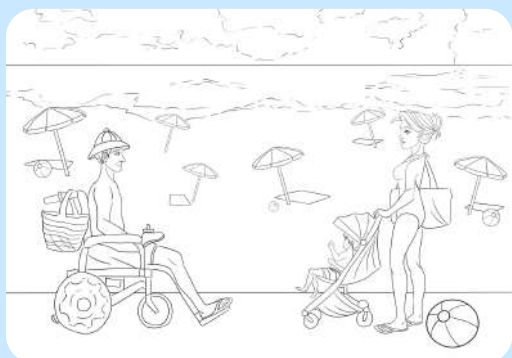
Чрез серия от визии, разпространени чрез дигитален маркетинг, плакати и брошури, които представят различни ситуации, с които всички се сблъскваме в ежедневието си, показваме, че достъпната среда е проблем, който засяга всеки един от нас. <https://mostove.net/zadai-posoka-iskame-da-vi-razkajem/>

ЗАДАЙ ПОСОКА – ИСКАМЕ ДА ВИ РАЗКАЖЕМ

СТР 14

От самото създаване на сдружението ни споделяме активно позицията, че промяната в нагласите започва още в ранна детска възраст. Ето защо непрекъснато търсим начини да приобщаваме не само родителите и близките на хората с увреждания, но и самите деца, включително и децата в норма ("здравите деца"). За нас е от изключителна важност гласът на децата да бъде чул и те да участват в промяната, от която цялото ни общество се нуждае. Това може да стане само с интегрирането на хората с увреждания в общността и участието им във вземането на решения наравно с другите хора.

Ето защо за малките ни приятели като част от кампанията ни подготвихме също нещо интересно – картинки за оцветяване, които ще им помогнат да разберат трудностите, които недостъпната среда създава на почти всички хора в даден момент – хора с увреждания, майки и татковци с деца в колички, възрастни хора, пострадали от някакви инциденти хора. Илюстрациите ще помогнат на децата да разберат и някои особености, свързани с хората със специални потребности. За текстовете на картинките отново е използван шрифтът Adys, специално разработен да улеснява в четенето хора с лека до средна степен на дислексия.



Имаме и презентация, насочена към децата в детски градини и начална училищна възраст, чрез която техните възпитатели да могат по достъпен начин да разкажат за средата около нас и колко много тя затруднява хората със специални потребности - <https://mostove.net/zadai-posoka-kartinki-ocvetiavane/> Тази част от кампанията се възприе изключително добре в училища и детски градини и от децата, и от преподаватели и специалисти, и продължава активно да се развива и през 2025 г.

ЗАДАЙ ПОСОКА ИСКАМЕ ДА ВИ РАЗКАЖЕМ

• Аз мога безпроблемно да ползвам всякакъв вид обществен транспорт, защото се придвижвам лесно.

• Те не могат да ползват този вид транспорт, защото им е трудно да се качат в превозното средство.

• Ако установите подобен проблем във вашето населено място, сигнализирайте на органите, отговорни за обществен транспорт.

Кампания на
Сдружение
Общност Мостове
<https://mostove.net/>
Проект,
финансиран от АХУ



МОСТОВЕТЕ МЕЖДУ НАС

Лятна инициатива -

Предизвикателство за рисунка на тема: „МОСТОВЕТЕ МЕЖДУ НАС“.

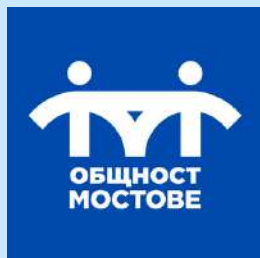
В предизвикателството участие взеха деца със специални потребности и деца в норма от различни краища на България, както и български семейства, които живеят в чужбина. Част от децата участваха с помощта на братята и сестрите си или на техните родители.



Получихме над 80 рисунки, които публикувахме в основните си информационни канали - фейсбук страницата (<https://www.facebook.com/media/set/?set=a.789726059940450&type=3>) и уебсайта ни (<https://mostove.net/bridges-between-us/>). В предизвикателството се включи и българка, която е учителка на деца в първи клас в началното училище "Св. Чарлз", гр.Манчестър, Великобритания. Участие взеха децата от нейния клас (около 30 деца на възраст 5-6 години), както и две гимназистки, които бяха на практика при нея по това време.



Предизвикателството ни показва, че стига да искаме, можем да си подаваме ръка отвъд дългите разстояния и физическите бариери.



КАМПАНИЯ ЗА МЕДИЦИНСКИТЕ ХРАНИ 2024

Продължение на реализираната през 2023 г. мащабна информационна КАМПАНИЯ ЗА МЕДИЦИНСКИТЕ ХРАНИ в международната седмица на малнутрицията (11 - 15.11.2024 г.)

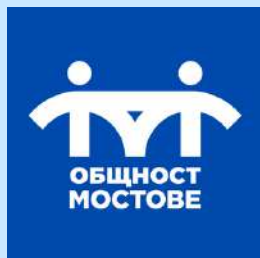
През втората седмица на месец ноември се отбелязва Международната седмица на малнутрицията.

За трета поредна година нашето сдружение проведе информационна кампания, като освен медийни изяви имаше и участие в пресконференция в БТА на тази тематика.

Също така преведохме на български език най-новите брошури на Европейското дружество по клинично хранене и метаболизъм (ESPEN).

По темата за малнутрицията и медицинските храни участвахме с видеопрезентация, създадена специално за международния ден на инсульта, 29 октомври, който беше отбелязан и по време на Втори национален конгрес по инсулт (25 - 27.10.2024 г.) в София.

Включихме се и с тематично видео за малнутрицията като част от изследването "Механизми за разпределяне на ограничени ресурси в здравната система в България" на Българския хелзинкски комитет (БХК).



ДРУГИ ИНИЦИАТИВИ ЗА ПОДКРЕПА НА ЛИЦА В НУЖДА

- Организирахме няколко акции по доставяне на дарени или закупени лично от членове на нашето сдружение медицински храни за нуждаещи се деца и пълнолетни хора с различни заболявания, довели до малнутриция (недохранване)
- Наши членове системно през годината подкрепяха различни лица в нужда, споделяха кампании, помагаха за набиране на средства, организираха различни акции.
- Подрепихме редица лица с увреждания и редки и ултраредки болести чрез консултации, насочване към компетентни органи, съдействие с подготвяне на документи и др.

УЧАСТИЯ В ОБУЧЕНИЯ, ЗАСЕДАНИЯ, СРЕЩИ и др

През 2024 г. взехме участие в редица срещи, заседания, конференции и обучения с цел да разширим сътрудничеството си с други НПО в сектора, както да повишим капацитета си. Част от тях:

- Пресконференция в УМБАЛ „Александровска“ по случай Деня на редките болести, организирана от Национален алианс на хората с редки болести (НАХРБ); (д-р Антоанета Тончева)
- Интерактивна дискуссионна среща с Асоциацията на студентите медици в България-клон София/ АСМБ-София в МУ София по темата с редките болести и нормативната уредба, касаеща пациентите с редки болести в България. (д-р Антоанета Тончева)
- Форум ПРАВА/ Human rights forum (д-р Антоанета Тончева)
- European Cancer Organisation – Together against cancer in Bulgaria (д-р Антоанета Тончева)
- НАЦИОНАЛЕН ПАЦИЕНТСКИ ФОРУМ - Антираковите политики и качеството на живот на пациентите: между намеренията и реалността (д-р Антоанета Тончева)
- обучение на Асоциация на научноизследователските фармацевтични производители в България (ARPharM) по програма „Повишаване на капацитета и експертността на пациентската общност в България“, (д-р Антоанета Тончева)
- „Правата на човека в гражданското образование: дискусия и добри примери“, организирано от Българския хелзинкски комитет (БХК). (д-р Антоанета Тончева)
- AccessibleEU България – Достъпна среда и услуги за активен живот (д-р Антоанета Тончева)
- годишна среща на НМД в Пловдив (д-р Антоанета Тончева, Валентина Ташкова)
- Детско и майчино здраве (ментор Надежда Цекулова) (д-р Антоанета Тончева)
- Дезинформация и пропаганда – как заедно да спечелим информационната война?
- Какъв е средният успех на Косово в грижата за децата?
- Посещение в единния център на Регионална фондация „Рома“ – Пловдив в кв. Столипиново.
- среща с г-жа Надежда Бачева в Столична община за обсъждане на идеи и проблеми на хората с увреждания и потенциалното създаване на обществен съвет към общината за достъпна среда
- обучение на Асоциация на научноизследователските фармацевтични производители в България (ARPharM) по програма „Повишаване на капацитета и експертността на пациентската общност в България“
- 15та Национална конференция за редки болести и лекарства сираци, организирана от Институт по редки болести в Пловдив (д-р Антоанета Тончева)
- Зти пациентски форум за организации от държавите от Централна и Източна Европа под шапката на Европейската федерация на фармацевтичните индустрии и асоциации - European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations (EFPIA), Варшава, Полша. (д-р Антоанета Тончева)
- 14. 30.10.2024 г. – участие в среща на тема „От теория към практика – включване на пациентите в процеса по оценка на здравните технологии в България“, организирана от Асоциация на научноизследователските фармацевтични производители в България (ARPharM) - модератор на дискуссионния панел беше д-р Антоанета Тончева.
- Стратегическа среща на НМД за изграждане на визия и стратегически цели на организацията за периода 2026-2030 (д-р Антоанета Тончева, Валентина Ташкова)
- фокус група част от дълбочинно изследване на предизвикателствата и заплахите пред гражданския сектор на национално ниво по проект на Център за изследване на демокрацията, инициатива „Граждански застъпници – Овластяване на организации на гражданското общество и активисти в областта на правата на човека и демократичните ценности в ЕС“. (д-р Антоанета Тончева)
- Обучителна среща на Българска асоциация за невромускулни заболявания (БАНМЗ) - включване в дискусията в темата за гастроинтестиналните грижи и храненето (д-р Антоанета Тончева)
- участие във фокус група част от изследване на БХК на тема "Разпределение на ограничени здравни ресурси", докладът от което изследване е вече достъпен онлайн (<https://bghelsinki.org/bg/reports/mehanizmi-za-razpredelenie-na-ogranicheni-resursi-v-sistemata-na-zdraveopazvaneto-v-bylgarija>) (д-р Антоанета Тончева)
- пресконференция на тема „Рискове и възможности при заплащането на лекарствени продукти от НЗОК“, организирана от Асоциация на научноизследователските фармацевтични производители в България (ARPharM). (д-р Антоанета Тончева)
- пресконференция относно малнутрицията при онкопациентите, проведена в БТА и организирана от клуб „Млад онколог“ и клуба на младите хепато-гастроентеролози в България.

НОМИНАЦИИ И НАГРАДИ

- Награда на г-жа Катя Кутянова в категория “Доброволци” в годишните награди за доброволчество на TimeHeroes.
- Номинация на д-р Антоанета Тончева за наградите Човек на годината/ БХК.

СЪТРУДНИЧЕСТВО С ДРУГИ организации и НПО

- Съвместна дейност с НМД, Национален алианс на хората с редки болести (НАХРБ) и “Сдружение на Тарловите пациенти в България - лечение без граници”.
- Участие на д-р Антоанета Тончева като външен оценител и автор в годишния доклад на НМД “Бележник 2025 - Какъв е средният успех на държавата в грижата за децата”. Докладът засяга представянето на държавата през 2024 година.
- Участие и подкрепа на инициативи, свързани с Националната детска болница.
- Подкрепени становища на други НПО
- Подкрепа на други НПО за изготвяне на проекти за финансиране

ФИНАНСОВ ОТЧЕТ

РАЗХОДИ

РАЗМЕР НА ИЗРАЗХОДВАНИТЕ СРЕДСТВА ЗА ОСЪЩЕСТВЕНИ ДЕЙНОСТИ ПРЕЗ 2024 Г.

- Разходи по проект - 9 892.66 лв
- Разходи за външни услуги - 536,12 лв.
- Финансови разходи – 256,56 лв.
- Членски внос НМД – 100 лв.
- Други разходи - лв.
- **Всичко разходи: 10 785,34 лв**

ПРИХОДИ

РАЗМЕР НА БЕЗВЪЗМЕЗДНО ПОЛУЧЕНОТО ИМУЩЕСТВО И ПРИХОДИТЕ ОТ ДРУГИ ДЕЙНОСТИ ЗА НАБИРАНЕ НА СРЕДСТВА ПРЕЗ 2024 Г.

Приходите от нестопанска и стопанска дейност на сдружението са формирани предимно от дарения, финансиране по проект и членски внос

- Получен финансиране за проект – 9 738.66 лв.
- Други приходи от нестопанска дейност – 0 лв.
- Приходи от стопанска дейност – 0 лв.
- Приходи от членски внос – 923 лв.
- **Всичко приходи: 10 661.66 лв.**

ДАРЕНИЯ

ВИД, РАЗМЕР, СТОЙНОСТ И ЦЕЛИ НА ПОЛУЧЕНИТЕ И ПРЕДОСТАВЕНИ ДАРЕНИЯ, КАКТО И ДАННИ ЗА ДАРИТЕЛИТЕ:

- Общ размер на получените дарения през 2024 г. - 0 лв.

ФИНАНСОВ РЕЗУЛТАТ

ФИНАНСОВ РЕЗУЛТАТ ЗА 2024 Г

- Финансовият резултат за 01.01.2024 – 31.12.2024 г. е **(-23.68) лв.**



**ОБЩНОСТ
МОСТОВЕ**



<https://mostove.net/>



mostove.bridges@gmail.com



+359 888 942 737