

Система мониторинга и оценки фонда "Жизнь с ДЦП"

1. Цели и задачи

Улучшение качества жизни людей с ДЦП, родителей детей с ДЦП, повышение осведомленности о заболевании ДЦП и сопряженных заболеваний.

Оказание регулярной, своевременной и всесторонней помощи родителям детей с ДЦП в процессе лечения и реабилитации.

Оказание информационной, консультационной, юридической и психологической поддержки семьям, воспитывающим детей с ДЦП, взрослым людям с ДЦП, профильным специалистам.

Создание публичного пространства для обсуждения острых и насущных вопросов между теми, кто связан с заболеванием ДЦП по своей профессиональной деятельности, а именно: врачами-практиками, социальными работниками, экспертами, общественными фондами помощи людям с инвалидностью (ОВЗ), организаторами и руководителями специализированных лечебных и реабилитационных учреждений, государственных структур и родительским сообществом.

Вовлечение бизнес-сообщества и волонтеров к поддержке реализуемых фондом проектов и привлечение внимания к проблемам ограниченных возможностей здоровья (ОВЗ), популяризация благотворительной деятельности.

Задачи оценки: проведение оценки эффективности проектов и мероприятий фонда, выявление потребностей родителей детей с ДЦП, взрослых людей с ДЦП и специалистов через анкетирование и опросы, проведение аналитической обработки анкет и опросов и анализа влияния на качество жизни.

2. Показатели

Качественные показатели: опросы и интервью с получателями услуг, проведение анкетирования, оценка удовлетворенности проектами фонда родителей детей с ДЦП, взрослых людей с ДЦП и профильных специалистов.

Количественные показатели: количество участников реализуемых проектов, количество проведенных мероприятий по каждому проекту, уровень финансирования каждого проекта.

3. Методы сбора данных

Анкеты и опросы: проведение анкетирования на мероприятиях фонда. Составление анкет и опросников под каждое конкретное мероприятие. Сбор данных о потребностях и удовлетворенности родителей детей с ДЦП, взрослых с ДЦП, профильных специалистов.

Интервью: проведение интервью с семьями с детьми ДЦП и профильными специалистами для более глубокого понимания существующих проблем.

Анализ документов: оценка отчетов и статистики по проектам фонда.

4. Анализ данных

Анализ качественных показателей: тематический анализ интервью и открытых ответов в анкетах и опросах.

Анализ количественных показателей: статистический анализ собранных данных для выявления трендов и паттернов.

5. Отчетность

Регулярные отчеты: подготовка периодических отчетов о ходе реализации проектов и достигнутых результатах.

Обратная связь: представление результатов заинтересованным сторонам, включая доноров, партнеров и общественность.

6. Корректировка проектов

Адаптация программ: после проведения аналитической обработки информации на основе полученных данных вносить изменения в проекты фонда для повышения их эффективности.

Обучение волонтеров: обучение волонтеров и добровольцев фонда на основе результатов оценки для улучшения работы в проектах.

7. Участие сообщества

Вовлечение целевой аудитории: создание родительского комьюнити в формате диалоговой площадки и привлечение людей с ДЦП и их семей к процессу мониторинга и оценки, чтобы учесть их мнение и потребности.

Эта система позволит фонду "Жизнь с ДЦП" не только отслеживать результаты своей деятельности, но и своевременно вносить изменения, чтобы максимально эффективно помогать своей целевой аудитории: родителям детей с ДЦП, взрослым людям с ДЦП, профильным специалистам.