

PODARUJ 1,5% PODATKU

To nic nie kosztuje, a może odmienić mój los.



Wpisz w rozliczeniu PIT:

NR KRS 0000387207

Cel szczegółowy:

1860 Amelia Kolasińska



lub przekaz darowiznę:

Bank Millennium **85 1160 2202 0000 0001 9214 1142**

Fundacja "Serca dla Maluszka"

Tytułem: **1860 Amelia Kolasińska**

Amelka przysłała na świat w grudniu 2019 roku. Najpiękniejszy dzień w naszym życiu bardzo szybko połączył się z lękiem o jej niepewne jutro. Pierwsze dni spędziliśmy w szpitalu, obserwując naszą córeczkę w inkubatorze, lekarze robili wszystko, aby upewnić się, że nic jej nie grozi, ale nie potrafili nazwać niebezpieczeństwa.

W 6 tygodniu życia Amelka dostała pierwszy atak. Po kilku tygodniach poznaliśmy naszego wroga. Jest nim bardzo rzadka mutacja genu SCN8A. Nasza córeczka już zawsze będzie musiała brać leki, a my już zawsze będziemy w pogotowiu na wypadek kolejnego ataku.

W związku z chorobą Amelki konieczna jest jej ciągła rehabilitacja. Wykonujemy też regularnie, w większości nierefundowane, badania laboratoryjne, zakupujemy sprzęt do ćwiczeń, jak i inne potrzebne materiały edukacyjne. No i oczywiście leki.

W sumie Amelka ma kilkanaście godzin tygodniowo zajęć rehabilitacyjnych, kilka wizyt w miesiącu u lekarzy specjalistów, raz na kwartał kompleksowe badania laboratoryjne i EEG. 90% wydatków pokrywamy sami, tylko na niewielką część z nich mamy wsparcie NFZ.

Radzimy sobie dobrze. Idziemy do przodu. Póki co, wszystko, co możemy zrobić, to działać objawowo. Nie ma terapii działającej na przyczynę choroby Amelki.

Pojawiło się jednak światło w tunelu! Jesteśmy w kontakcie z ośrodkami w Danii i Stanach Zjednoczonych. Aktualnie w ostatniej fazie testowej jest lek działający na objawy dedykowany właśnie nam. Trwają również intensywne prace nad terapią genową siostrzanego genu i wierzymy, że jeśli się powiodą, następni w kolejności będziemy my, a to oznacza szansę na uderzenie w przyczynę naszych problemów.

Mamy jednak świadomość, że terapie genowe to wydatek rzędu nawet 10 milionów złotych, dlatego już teraz Amelka ma utworzone specjalne konto w Fundacji, jak i prywatnie, gdzie odkładamy regularnie środki na ten cel.

Jeśli maczcie możliwość pomocy i zdecydujecie się ją udzielić naszej Amelce, będziemy Ci za nie ogromnie wdzięczni!

Rodzice Amelii

POLTAX		<small>POLA JASNE WYPELNA PODATNIK, POLA CIEMNE WYPELNA URZĄD. WYPELNIĆ DZIEMNI, DRUKOWANYMI LITERAMI, CZYRIEM LUB WIEBESKIM KOŁECIEM. Składować w sekcji elektronicznej: www.podatki.gov.pl</small>	
K. WNIOSEK O PRZEKAZANIE 15% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POŻYTKU PUBLICZNEGO (OPP)			
<small>Należy podać numer wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego (numer KRS) organizacji wybranej z wykazu prowadzonego na podstawie odrębnych przepisów oraz wysokość kwoty na jej rzecz.</small>			
132. Numer KRS	0000387207	<small>Wskazówka hecla Kwota z poz. 133 nie może przekroczyć 15% kwoty z poz. 122 po zaksięgowaniu do pełnych danej kwoty grawy w dół</small>	133. KWOTA
L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE			
<small>Podatnicy, którzy wypełnili część K, w poz. 134 mogą podać oneł szczegółowy 15%, a zaznaczając kwadrat w poz. 135, wyrazić zgodę na przekazanie OPP swojego imienia, nazwiska i adresu wraz z informacją o kwocie z poz. 133. W poz. 136 można podać dodatkowe informacje, np. ułatwiające kontakt z podatnikiem (telefon, e-mail).</small>			
134. Cel szczegółowy 15%	1860 AMELIA KOLASIŃSKA		135. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
136.			

PIT-37 str. 4 z.



Miejscowość: **Niepruszewo**
Województwo: **wielkopolskie**