

PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**
oraz cel szczegółowy: **1886 Anastazja Piontke**



fundacja
**Serca dla
Maluszka**
ORGANIZACJA POŻYTKU PUBLICZNEGO



lub przekaz darowiznę na konto Fundacji "Serca dla Maluszka"
Bank Millennium **85 1160 2202 0000 0001 9214 1142**
o tytule: **1886 Anastazja Piontke**

Miejscowość: Wadysławowoj Województwo: pomorskie

Poznaj historię naszej córki...



Nasza córeczka Anastazja przysła na świat 23.07.2019 r. jako wcześniak w niespełna 37. tygodniu ciąży drogą cesarskiego cięcia ze względu na zagrażającą zamartwicę płodu. Niestety po jej narodzinach padło wiele rozpoznań. Fetopatia cukrzycowa, makrosomia, obniżone napięcie mięśniowe oraz poszerzenie układu koromowego mózgu z cechami waskulopatii prążkowo-wzgórzowej to schorzenia, które zatrzymały naszą córkę na okres 10 dni w otoczeniu ścian oddziału patologii noworodka UCK w Gdańsku.

Anastazja była już parokrotnie hospitalizowana w celu dalszej diagnostyki, która pozwoliłaby poznać nam przyczynę jej stanu zdrowia, co ważniejsze- od początku swojego życia korzysta z zabiegów rehabilitacyjnych, które mają na celu jej usprawnienie. Niestety pomimo intensywności i regularności ćwiczeń rozwój naszej córeczki jest opóźniony- samodzielnie usiadła w wieku 14 miesięcy, swój pierwszy, jeszcze bardzo niepewny krok postawiła w wieku 2 lat i 5 miesięcy, a zaczęła chodzić (wciąż dość niestabilnie) tuż przed swoimi trzecimi urodzinami. Anastazja korzysta także z pomocy logopedy, neurologopedy oraz jest objęta opieką poradni audiologicznej, ponieważ na ten moment nadal nie mówi.

Niedawno padło u naszej córki podejrzenie choroby metabolicznej i/lub genetycznej, dlatego też regularnie uczęszczamy z nią na wizyty do poradni genetycznej oraz Kliniki Pediatrii, Hematologii i Onkologii. Wykryte mutacje w jej genach nie potwierdzają ani nie wykluczają nerwiakowłókna- kowatości oraz zespołu "niepełnosprawności intelektualnej, wielkogłowia, hipotonii i zaburzeń zachowania". Na początku 2022 roku otrzymaliśmy kolejną diagnozę- autyzm dziecięcy. W związku z tym Anastazja otrzymuje kształcenie specjalne oraz jest pod opieką psychologa, pedagoga i psychiatry dziecięcego.

Anastazja wymaga wielospecjalistycznej opieki oraz intensywnej wielokierunkowej rehabilitacji, aby w przyszłości mogła cieszyć się możliwie największą sprawnością, a tym samym- samodzielnością. Koszty związane z rehabilitacją, dojazdami, leczeniem, zakupem sprzętu do rehabilitacji bardzo obciążają domowy budżet. Zależy nam również na zapewnieniu Anastazji jak największej ilości turnusów rehabilitacyjnych, które przynoszą niesamowite efekty terapeutyczne, lecz znacznie przekraczają nasze możliwości finansowe. Każdy Państwa gest jest dla nas na wagę złota.

Dziękujemy za poświęcony czas i zapoznanie się z historią naszej córki.

Wdzięczni rodzice Anastazji.



Prawdziwa pomoc to być obok. Zawsze. To ważne.

Wyślij SMS o treści
JESTEM 1886
pod numer **75142**

Koszt SMS 6,15 zł brutto (w tym VAT)

K. WNIOSEK O PRZEKAZANIE 1,5% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POZYTYKNO PUBLICZNEGO (OPP) Należy podać numer wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego (numer KRS) organizacji wykonanej z wyjątku przewidzianego na podstawie odpowiednich przepisów dotyczących kwoty 1,5%.	
143. Numer OPP 0000387207	144. Minimalna kwota Kwota w poz. 143 nie może przekazywać 1,5% kwoty z poz. 137 ani przekazywać do innych organizacji z poz. 144
L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE Podatnicy, którzy wypełnili część K, w poz. 143 mogą podać cel strategiczny 1,5%, a zaznaczając kwadrat w poz. 150, wyrazić zgodę na przekazanie OPP swojego imienia, nazwiska i adresu wraz z informacją o kwocie z poz. 148. W poz. 151 można podać dodatkowe informacje, np. telefon, adres e-mail, adres strony internetowej (telefon, adres).	
148. Cel strategiczny 1,5% 1886 ANASTAZJA PIONTKE	150. Wydział opdy <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe	

