

PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**
oraz cel szczegółowy: **1938 Gabriela Łopata**



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: **1938 Gabriela Łopata**

Miejscowość: **Ostrzeszów** | Województwo: **wielkopolskie**

Poznaj historię naszej córki...



Nasza Gabrysia, mimo swoich 9 lat i wyzwań, z jakimi przyszło jej się mierzyć, zawsze uśmiecha się do świata. Ale ta jej uśmiechnięta buzia kryje w sobie troski, z którymi żadne dziecko nie powinno się mierzyć. Gabrysia od najmłodszych lat zmagając się z problemami zdrowotnymi, które rzutują na każdy aspekt jej życia. Do tej pory nasza rodzina, zmagając się z tą trudną sytuacją, dotarła do różnych specjalistów w różnych miejscach w Polsce, nawet poza granicami naszego kraju, starając się znaleźć odpowiedzi i pomoc, która da naszej córeczce szansę na lepszą przyszłość.

Gabi, nasze ukochane dziecko, po 6 latach intensywnej diagnostyki, serii skomplikowanych badań i wielu konsultacji została zdiagnozowana z rzadką formą albinizmu oczno-skórnego typu trzeciego spowodowanego mutacją w genie TYRP1 i nieprawidłowym białkiem 1 związanym z tyrozynazą. Ta odmiana albinizmu jest niezwykle rzadka, szczególnie w Europie, co sprawia, że dostęp do wsparcia i zrozumienia choroby jest znacznie ograniczony. Gabi zmagając się z wysoką zwyrodniającą krótkowzrocznością, która jest anomalią w kontekście jej choroby genetycznej. Jej stan zdrowia obejmuje także niedowidzenie, astygmatyzm, rozrzedzenie siatkówki, torbiel pajęczynówki, atopowe zapalenie skóry (AZS), skoliozę, skóra Gabrysi jest szczególnie wrażliwa na promieniowanie słoneczne, dlatego cały rok, a zwłaszcza w okresie letnim wymaga specjalnej ochrony.

Gabrysia wymaga intensywnej rehabilitacji oraz wzmoczonej opieki lekarskiej wielospecjalistycznej zwłaszcza pediatrycznej, okulistycznej i dermatologicznej. Jeśli ktoś z Was posiada informacje, które mogą pomóc nam w dostępie do specjalistycznej opieki, naukowych badań czy terapii związanych z tą chorobą, serdecznie prosimy o przekazanie nam tych informacji.

Serce każdego rodzica boli, gdy jego dziecko cierpi lub zmagając się z wyzwaniami. Codziennie dokładamy wszelkich starań, aby Gabrysia pomimo swojej nieuleczalnej choroby miała szansę na szczęśliwe normalne życie. Jesteśmy wdzięczni za Waszą życzliwość, wsparcie i za to, że jesteście z nami w tych trudnych chwilach.

Dziękujemy Wam z głębi serc i życzymy zdrowia oraz radości dla Was i Waszych bliskich.

Z najszczerzszymi pozdrowieniami,
rodzice Gabrieli.



K. WNIOSK O PRZEKAZANIE 1,5% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POŻYTKU PUBLICZNEGO (OPP) 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.	
147. Numer KRS 0000387207	148. Wnieoszona kwota Kwota z poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zaksięgowaniu do pełnych środków organizacji w 2024. KWOTA zł
L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE Podatnicy, którzy wypełnili część K, w poz. 149 mogą podać cel szczegółowy 1,5%, a zamierzając 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. ustalające kontakt z podatkowem (telefon, e-mail).	
149. Cel szczegółowy 1,5% 1938 GABRIELA ŁOPATA	150. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe	