

PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**
oraz cel szczegółowy: **2161 Agata Jarzyna**



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: **2161 Agata Jarzyna**

Miejscowość: Trzcianka | Województwo: wielkopolskie

Poznaj historię naszej córki...



Agatka przyszła na świat w lutym 2019 roku. Jej okres niemowlęcy był związany z częstym drżeniem kończyn górnych oraz dolnych, a jej rozwój psychoruchowy był znacznie opóźniony – córka swoje pierwsze kroki postawiła mając 18 miesięcy. Ze względu na chwiejny krok i częste upadki, Agatka została objęta wielospecjalistyczną opieką. Ze względu na wiotkość mięśni, drżenie kończyn, zaburzenia równowagi, nieskoordynowane ruchy i podejrzenie ataksji dziedzicznej, moja córeczka wymaga nie tylko dalszej specjalistycznej diagnostyki, ale przede wszystkim stałej i intensywnej rehabilitacji, która jest jedyną formą walki o jej zdrowie.

Dotychczas wykonano Agatce szereg badań neurologicznych i genetycznych celem wykluczenia lub zdiagnozowania różnych rodzajów chorób neurologicznych z towarzyszącą ataksją: SCA 1,2, FXTAS. W wyniku przeprowadzonych badań techniką NGS180 w kierunku chorób neurodegeneracyjnych wykryto warianty genów o niepewnym znaczeniu klinicznym, przez co konieczne jest rozszerzenie diagnostyki. Ponadto córeczka podlega pod stałą kontrolą onkologiczną, genetyczną, neurologiczną, okulistyczną i endokrynologiczną. Intensywna rehabilitacja i wielopoziomowa terapia to obecnie jedyna szansa Agatki na niwelowanie jej trudności w poruszaniu się, objawów choroby stale towarzyszących córce w jej codziennym funkcjonowaniu, które są niebezpieczne ze względu na trudność w utrzymaniu równowagi.

Nadal trwają badania genetyczne WES. Na obecnym etapie niepełnego WES-u (sekcjonowanie calokseomowe) wykryto warianty patogenne odpowiedzialne za niedobór biotynidazy oraz wykryto zespół mnogich wad wrodzonych hipotonia-drgawki. Ponadto w styczniu 2024 r. rozszerzono również diagnostykę Agatki o badanie SCA3 i SCA8. W Agatki przypadku kluczowa jest stała, systematyczna i specjalistyczna rehabilitacja oraz terapia Integracji Sensorycznej, terapia psychologiczna.

Mając na uwadze dobro mojej córeczki, zwracam się do Państwa z prośbą o wsparcie. Agatka wymaga stałej opieki, wychowuję córkę samotnie i nie jestem w stanie pokryć kosztów prywatnej rehabilitacji, dojazdów na rehabilitację, wizyt lekarskich i leczenia córki. Zgromadzone środki pozwolą zapewnić stałą rehabilitację mojej córeczce oraz rozszerzyć zakres działań terapeutycznych i tym samym zapewnią Agatce lepszą przyszłość. Każdy gest ma dla mnie ogromne znaczenie, gdyż realnie wpływa na zdrowie mojej córeczki.

Dziękuję za okazane wsparcie!

Mama Agatki



Prawdziwa pomoc to być obok. Zawsze. To ważne.

Wyślij SMS o treści

JESTEM 2161
pod numer **75142**

Koszt SMS 6,15 zł brutto (w tym VAT)

K. WNIOSEK O PRZEKAZANIE 1,5% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POZYTYWU PUBLICZNEGO (OPP) Należy podać numer wpisu do Księgi Rejestru Sądowego (numer KRS) organizacji wybranej z wykazu prowadzonego na podstawie ogłoszonych przepisów o zapobieganiu kradzieżom na RZECZ.		
143. Numer OPP 0000387207	144. Minimalna kwota Kwota w poz. 143 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zaksięgowaniu do potrzeb finansowych organizacji w 2024	145. KWOTA
L. INFORMACJE UZUPELNIAJĄCE Podatnicy, którzy wypełnili część K, w poz. 148 mogą podać cel stratygodny 1,5%, a zamierzając kwota w poz. 150, wyrazić zgodę na przekazanie OPP swego imienia, nazwiska i adresu wraz z informacją o kwocie z poz. 148. W poz. 151 można podać dodatkowe informacje, np. adresy kontaktowe i społeczno-beneficjentów (telefon, e-mail).		
148. Cel stratygodny 1,5% 2161 AGATA JARZYNA	150. Wydział gospody	151. Wydział gospody
151. Informacje dodatkowe		

