

PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**
oraz cel szczegółowy: **2474 Antoni Piszczewiat**



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: **2474 Antoni Piszczewiat.**

Miejscowość: **Pokrzywno** | Województwo: **kujawsko-pomorskie**

Poznaj historię naszego syna...

Antoś przyszedł ma świat w kwietniu 2020 roku jako wcześniak w 36 tygodniu ciąży bliźniaczej. W pierwszych tygodniach życia Antosia nic nie wskazywało na jakiegokolwiek nieprawidłowości w jego rozwoju. Z czasem zaobserwować można było szereg opóźnień rozwojowych m.in. w zakresie motoryki, rozwoju poznawczego i emocjonalnego.

Antoś choruje na rzadką mutację genetyczną, powiązaną z zespołem Claesa-Jensena. Mutacja ta, odpowiedzialna jest m.in. za zaburzenia neurorozwojowe, które zmieniają funkcjonowanie układu nerwowego osób dotkniętych chorobą i obejmują niepełnosprawność intelektualną, zaburzenia ze spektrum autyzmu, zaburzenia komunikacji oraz padaczkę.

Antoś jest energicznym i radosnym chłopcem zagubionym w świecie relacji i emocji. W ograniczonym stopniu rozumie komunikaty kierowane do niego. Nie mówi, potrzeby komunikuje płaczem. Jest przywiązany do rutyny, wykazuje niechęć do zmian. Jako rodzice walczyliśmy o każdy, najmniejszy kontakt i interakcje z nim. Walczymy o to, by mówił i rozumiał, by miał szansę na samodzielność i potrafił się komunikować. Antoś wymaga wszechstronnej stymulacji rozwoju poznawczego, ruchowego i czuciowego. Regularnie uczestniczy w terapii behawioralnej, integracji sensorycznej, logopedycznej, pedagogicznej, terapii ręki, fizjoterapii oraz dogoterapii i hipoterpii. Z uwagi na obniżoną odporność i nawracające infekcje Antoś wielokrotnie traci nabyte umiejętności, których przywrócenie wymaga wielu tygodni pracy.

Choroby Antosia nie da się wyleczyć, ale możemy w zależności od natężenia objawów, bardziej lub mniej wpłynąć na funkcjonowanie naszego dziecka. Bardzo istotne jest, aby Antoś był objęty wszechstronną terapią i opieką specjalistyczną. Potencjał Antosia jest duży, wierzymy, że dzięki pracy w domu, terapii i rehabilitacji dajemy Antosiowi szansę na osiągnięcie pewnego poziomu niezależności, a także na względnie integralne funkcjonowanie w jego środowisku. Jednak aby terapia przynosiła oczekiwane efekty musi być częsta i systematyczna, co wymaga ogromnego nakładu finansowego. Do terapii należy doliczyć koszt potrzebnego sprzętu do ćwiczeń w domu, pomocy terapeutycznych, turnusów rehabilitacyjnych, diety i suplementacji. Świadomość, że terapia i rehabilitacja naszego syna przekracza nasze możliwości finansowe nie jest dla nas łatwa. Stąd nasza gorąca prośba o Państwa wsparcie... pomóż Antosiowi zrozumieć otaczający go świat i przekazać 1,5% podatku.

Rodzice Antosia



| | |
|---|--|
| 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 stronach pracy w 509. |
| KWOTA zł | |
| L. INFORMACJE UZUPELNIAJĄCE 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 podatnikiem (telefon, e-mail). | |
| 149. Cel szczegółowy 1,5% 2474 ANTONI PISZCZEWIAT | 150. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/> |
| 151. Informacje dodatkowe | |