

**PODARUJ**  
**1,5%**  
**PODATKU**



**To nic nie kosztuje, a może odmienić mój los.**

Numer KRS:  
**0000387207**

Cel szczegółowy:  
**2545 Michalina Burdzy**

Przełącz darowiznę przelewem:  
**85 1160 2202 0000 0001 9214 1142**

Tytuł przelewu:  
**2545 Michalina Burdzy**

**blik** Numer telefonu: **692 093 760**  
Tytuł: **2545 Michalina Burdzy**

fundacja  
**Serca dla**  
**Maluszka**  
ORGANIZACJA POŻYTKU PUBLICZNEGO

**Michalinka z Milanówka przyszła na świat w kwietniu 2021 r. U naszej córeczki zdiagnozowano padaczkę, na którą choruje z powodu niedotlenienia okołoporodowego i bardzo rzadkiej mutacji genetycznej KCNQ2. Po urodzeniu Michalinka długo nie mogła być w ramionach mamy, gdyż już w 3 dobie życia nastąpił pierwszy atak padaczki, podczas którego przestała oddychać.**



Nasza Córeczka przeszła bardzo dużo: wiele bolesnych badań, setki pobrań krwi, 3 pobrania płynu rdzeniowego z kręgosłupa oraz kilkadziesiąt ataków padaczki tzw. toniczno-klonicznych ze spadkiem saturacji, podczas których przestawała oddychać. Jako rodzice kilkakrotnie musieliśmy ratować naszą Córeczkę w domu przed przyjazdem pogotowia. Każdy atak padaczki ze spadkiem saturacji grozi kolejnym niedotlenieniem i uszkodzeniem mózgu, dlatego "Misia" musi przyjmować na stałe silne leki przeciwpadaczkowe, które niestety mają negatywny wpływ na rozwój oraz inne narządy, w tym nerki i wątrobę. Michalinka jest od pierwszego miesiąca życia pod stałą opieką neurologiczną. Jest także rehabilitowana z uwagi na opóźniony rozwój psychoruchowy i obniżone napięcie mięśniowe. Uczęszcza również do osteopaty w celu udrożnienia przepływów żylnych, a także na terapię SI w związku z zaburzeniami sensorycznymi. Córeczka ma również stwierdzony autyzm (całościowe zaburzenia rozwoju). Na świecie jest ponad 60 odmian padaczki, a w większości są to formy lekooporne. Aby leczenie było optymalne, zdecydowaliśmy się na drogą diagnostykę genetyczną, dzięki której wykryto bardzo rzadką mutację KCNQ2, polegającą na uszkodzeniu kanału potasowego prowadzącego do mózgu. Na świecie jest niewiele dzieci z tym rozpoznaniem (w Polsce zdiagnozowano ok. 30 dzieci). Dzieci z tą mutacją wymagają bardzo specjalistycznej opieki medycznej oraz różnego rodzaju terapii. Z uwagi na bardzo odległe terminy wizyt i badań w ramach NFZ, jesteśmy zmuszeni pokrywać koszty leczenia Córeczki z własnych środków. Każdy gest ma dla nas ogromne znaczenie, gdyż realnie wpływa na przyszłość naszej Michalinki. Z całego serca dziękujemy za każdą formę wsparcia!

**Rodzice Michalinki**

**Prawdziwa pomoc to bycie obok. Zawsze. To ważne.**



Wyślij SMS o treści  
**JESTEM 2545**  
pod numer **75142**

Koszt SMS 6,15 zł brutto (w tym VAT).

<b>K. WNIOSEK O PRZEKAZANIE 1,5% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POZYTYWNE PUBLICZNEGO (OPP)</b>	
Należy podać numer wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego (numer KRS) organizacji wybranej z wykazu prowadzonego na podstawie ogłoszonych przepisów oraz wysokość kwoty (na jej rzecz).	
147. Numer KRS <b>0000387207</b>	148. Wysokość kwoty Kwota z poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zaksięgowaniu do potrzeb organizacyjnych w 2024. <b>KWOTA</b>
<b>L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE</b> Podatnicy, którzy wypełnili część K, w poz. 149 mogą podać cel szczegółowy 1,5%, o zaznaczeniu kwotał w poz. 150, wyrazili 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. ulatniającego charakteru i podmiotowym (niepełni, ni-mi).	
149. Cel szczegółowy 1,5% <b>2545 MICHALINA BURDZY</b>	150. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe	

