

PODARUJ 1,5% PODATKU

MICHALINCE Z MILANÓWKA

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**
oraz cel szczegółowy: **2545 Michalina Burdzy**



lub przekaz darowiznę na konto Fundacji "Serca dla Maluszka"
Bank Millennium **85 1160 2202 0000 0001 9214 1142**
o tytule: **2545 Michalina Burdzy**

fundacja
Serca dla Maluszka
ORGANIZACJA POŻYTKU PUBLICZNEGO



Miejscowość: **Milanówek** | Województwo: **mazowieckie**

MICHALINCE Z MILANÓWKA



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 pomimo, że nie skończyła nawet 3 lat spędziła pół swojego życia w szpitalach. 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 silne leki przeciwpadaczkowe, które niestety mają negatywny wpływ na inne narządy w tym nerki i wątrobę.

Nasza Córeczka jest od pierwszego miesiąca życia pod stałą opieką neurologiczną oraz neurochirurgiczną. Michalinka jest też od pierwszych miesięcy życia jest rehabilitowana z uwagi na opóźniony rozwój psychoruchowy i obniżone napięcie mięśniowe, uczęszcza także do osteopaty w celu udrożnienia przepływów żylnych, a także na terapię SI w związku z zaburzeniami sensorycznymi. Jest także w trakcie diagnozy psychologicznej pod kątem spektrum autyzmu.

Na świecie jest ponad 60 odmian padaczki i w większości jest to padaczka lekooporna, dlatego, 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 tym genem 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.

Mimo tego, co przeszła Michalinka jest bardzo silna i pogodna. Pomóc w leczeniu Misi, mogą Państwo, przekazując swój 1,5% podatku lub wpłacając symboliczną darowiznę na subkonto naszej córeczki w Fundacji "Serca dla Maluszka". Każdy gest ma dla nas ogromne znaczenie, gdyż realnie wpływa na przyszłość naszej Córeczki.

Z całego serca dziękujemy za każdą formę wsparcia!
Rodzice Michalinki



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	148. Wzrostakowana kwota	149.
0000387207	Kwota z poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zaksięgowaniu do pełnych trzech lat, zgodnie z art.	KWOTA zł
L. INFORMACJE UZUPELNIAJĄCE Podatnicy, którzy wypełnili część K, w poz. 149 mogą podać cel szczególny 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 szczególny 1,5%	2545 MICHALINA BURDZY	150. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe		