

PODARUJ **1,5%** PODATKU

To nic nie kosztuje, a może odmienić mój los.



Numer KRS Fundacji: **0000387207**

Cel szczegółowy: **2561 Igor, Kinga
i Klaudia Świergała**

Przełącz darowiznę przelewem:

85 1160 2202 0000 0001 9214 1142

Tytuł przelewu:

**2561 Igor, Kinga i
Klaudia Świergała**



Numer telefonu: **692 093 760**

Tytuł: **2561 Igor, Kinga i Klaudia Świergała**



Będzin, woj. śląskie

Igor przyszedł na świat w 2010 roku i przez pierwsze lata jego rozwój nie wzbudzał w nas żadnego niepokoju. Gdy Igor skończył 3 latka rozpoczęły się nasze wizyty w wielu specjalistycznych gabinetach i pierwsze hospitalizacje, które w 2017 roku poskutkowały rozpoznaniem m.in.: zespołu Aspergera.

Dodatkowo nasz syn zmagą się z hipotonią mięśniową, wiotkością więzadłową, zespołem porażennym nieokreślonym i zaburzeniami OUN – nieokreślonymi oraz astmą oskrzelową, blokiem przedsionkowo-komorowym 1 stopnia. Igor zmagą się z bardzo silnymi bólami głowy – rezonans wykazał uwypuklenie tętniakowate 1x0.5 mm.



Kinga urodziła się w 2014 roku i niemalże równocześnie ze swoim starszym bratem, rozpoczęła tułaczkę po wielu poradniach w poszukiwaniu przyczyny swoich zaburzeń rozwojowych. Jedną diagnozę padała za drugą i każda z nich brzmiała dla nas jak wyrok – hipotonia mięśniowa, wiotkość więzadłowa, zespół porażenny nieokreślony, zaburzenie OUN nieokreślone, mutyzm wybiórczy, astma oskrzelowa i wiele, wiele innych... Kinga nosi wkładki ortopedyczne z powodu skróconej nogi o 1 cm.

Klaudia na świecie pojawiła się w 2017 roku i podążając śladami swojego rodzeństwa, zdecydowaną większość swojego życia spędziła na diagnozowaniu swoich chorób. Krwotok dokomorowy II stopnia, zespół porażenny nieokreślony, zaburzenia OUN nieokreślone, ASD II, obniżone napięcie mięśniowe i astma oskrzelowa, torbiel szyzyny 11x9x6 mm – to schorzenia, którym nasza córka każdego dnia musi stawić czoła. Obecnie jest pod obserwacją w kierunku cukrzycy.

Niestety, pomimo wielokierunkowej diagnostyki, nadal do końca nie wiadomo, gdzie leży przyczyna złego stanu zdrowia naszych dzieci. Robimy wszystko, co w naszej mocy, aby nasza kochana trójka miała szansę na jak najlepsze funkcjonowanie. Dzieci od stycznia 2022 roku są w programie genetycznym, lecz nie mamy pewności czy uda się zdiagnozować ich chorobę. Wielospecjalistyczna pomoc medyczna i systematyczne działania terapeutyczne są jedyną szansą na to, że nasze dzieci będą mogły w przyszłości cieszyć się swoją samodzielnością. Państwa wsparcie naprawdę wiele dla nas w tym wszystkim znaczy!

Wdzięczni Rodzice Igora, Kingi i Klaudii



Prawdziwa pomoc to być obok. Zawsze.
To ważne.

Wyślij SMS o treści
JESTEM 2561
pod numer **75142**

Koszt SMS 6,15 zł brutto (w tym VAT).

K. WNIOSEK O PRZEKAZANIE 1,5% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POŻYTKU PUBLICZNEGO (OPP)	
147. Numer KRS 0000387207	148. KWOTA
L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE	
2561 IGOR, KINGA I KLAUDIA ŚWIERGAŁA	
149. Cel osiągnięty 1,5%	150. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe	

