

PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**
oraz cel szczegółowy: **2561 Igor, Kinga i Klaudia Świergała**



fundacja
Serca dla
Maluszka
ORGANIZACJA POŻYTKU PUBLICZNEGO



lub przekaż darowiznę na konto Fundacji "Serca dla Maluszka"
Bank Millenium 85 1160 2202 0000 0001 9214 1142
o tytule: **2561 Igor, Kinga i Klaudia Świergała**

Miejscowość: Będzin | Województwo: śląskie

Poznaj historię naszych dzieci...



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 zmagają się z hipotonią mięśniową, wiotkością więzadłową, zespołem porażennym nieokreślonym i zaburzeniami OUN – nieokreślonymi oraz astmą oskrzelową, blokiem przedślonkowo-komorowym 1 stopnia. Igor zmagają 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 tulaczkę po wielu poradniach w poszukiwaniu przyczyny swoich zaburzeń rozwojowych. Jedna diagnoza 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 dokorodowy II stopnia, zespół porażenny nieokreślony, zaburzenia OUN nieokreślone, ASD II, obniżone napięcie mięśniowe i astma oskrzelowa – to schorzenia, którym nasza córka każdego dnia musi stawiać 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



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. Wyznaczona kwota Kwota z poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zaskarżeniu do pełnych 30 dni od dnia ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Rzeczypospolitej Polskiej (Dziennik Urzędowy UE) KWOTA
L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE 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% 2561 IGOR, KINGA I KLAUDIA ŚWIERGAŁA	150. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe	