

# PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**  
oraz cel szczegółowy: **2692 Dawid Nowak**



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



lub przekaż darowiznę na konto Fundacji "Serca dla Maluszka"  
Bank Millennium 85 1160 2202 0000 0001 9214 1142  
o tytule: **2692 Dawid Nowak**

Miejscowość: Zawiercie | Województwo: śląskie

# Poznaj historię naszego syna...



Drodzy znajomi, znajomi znajomych, nieznajomi...

W tym roku po raz kolejny prosimy Was o 1,5 % podatku...

Dawidek urodził się w 2016 roku jako zdrowy chłopiec. Niestety po kilku miesiącach stwierdzono u niego wzmoczone napięcie mięśniowe i asymetrię. Długo szukaliśmy przyczyny opóźnienia psychoruchowego u naszego synka. Przez pierwsze cztery lata życia Dawidka zjeździliśmy z synkiem cały kraj, odbijając się od jednego do drugiego specjalisty, aby w końcu dowiedzieć się z jakim wrogiem walczymy.

Dzięki badaniom genetycznym została zdiagnozowana bardzo rzadka mutacja w genie MYTL1. Oprócz tego niedotlenienie okołoporodowe pozostawiło u synka niechcianą pamiątkę w postaci Dziecięcego Porażenia Mózgowego. Wiemy już z czym walczymy, nie wiemy natomiast czego się spodziewać i czym jeszcze zaskoczy nas choroba.

Obecnie Dawidek ma 7 lat. Jego droga do samodzielności jest bardzo wyboista i często musi się zmagać z ogromnym bólem. Choroba, która go dotknęła, nie mija z wiekiem, nie można z niej wyrosnąć, a im dziecko jest starsze, opieka nad nim staje się bardziej wymagająca. W dalszym ciągu nie siedzi i nie chodzi samodzielnie, ma problemy również z mową. A mimo to codziennie zaskakuje swoim radosnym usposobieniem i chęcią kontaktu z innymi, a przede wszystkim z rówieśnikami.

Rehabilitacja, zajęcia integracji sensorycznej, zajęcia z neurologopedą, turnusy rehabilitacyjne, kontrole u wielu specjalistów.... Tak wygląda i będzie wyglądać przez wszystkie najbliższe lata nasza rzeczywistość. Dawidek spędza bardzo dużo czasu z wykwalifikowanymi specjalistami, których zadaniem jest odzyskać jak najwięcej z utraconej sprawności syna. To jednak wiąże się z ogromnymi wydatkami..

W tej nierównej walce z MPD i z bardzo rzadką chorobą genetyczną Dawidek osiągnął już bardzo dużo i walczy dalej....nie poddaje się. Marzymy o tym, że kiedyś stanie na własnych nóżkach i wykona pozostający w sferze marzeń pierwszy krok, tak trudny do wykonania dla niego.

Wiemy jak ważny jest to czas dla naszego synka i że musimy zrobić wszystko, żeby mu tę możliwość zapewnić. Dlatego jeszcze raz prosimy o pomoc i wsparcie.



<b>K. WNIOSK O PRZEKAZANIE 1,5% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POŻYTKU PUBLICZNEGO (OPP)</b> 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. Wzrostawiana kwota Kwota z poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zaksięgowaniu do pełnych środków, gromy w 50.	148.
<b>0000387207</b>		<b>KWOTA</b>
<b>L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE</b> 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 podatkowcem (telefon, e-mail).		
149. Cel szczegółowy 1,5%	<b>2692 DAWID NOWAK</b>	150. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe		