

PODARUJ **1,5%** PODATKU

To nic nie kosztuje, a może odmienić mój los!

W rozliczeniu PIT wpisz numer KRS
Fundacji „Serca dla Maluszka”:
0000387207, z dopiskiem w rubryce cel
szczegółowy: **3535 Franciszek Fraś**

lub przekaz darowiznę na konto
Fundacji "Serca dla Maluszka" w Banku Millennium
85 1160 2202 0000 0001 9214 1142
wpisując w tytule przelewu: **3535 Franciszek Fraś**



Franek ma obecnie prawie 16 lat. Do ok. 11. roku życia funkcjonował właściwie jak zdrowe dziecko – jeździł na rowerze i nartach, pływał, chodził do szkoły muzycznej (grał na wiolonczeli i fortepianie). Niestety potem zaczęły się pojawiać objawy choroby.

Symptomami był przede wszystkim ból. Ból kolan, pleców, kostek, wszystkich stawów, całego ciała. Ból przewlekły, ciągły, czasem bardzo silny. Szczęśliwie trafiliśmy na lekarzy, którzy od razu wysunęli przypuszczenie diagnozy, którą następnie potwierdzili genetycy.

Zespół Ehlersa-Danlosa (EDS) to rzadka genetyczna choroba tkanki łącznej, która w organizmie jest niemal wszędzie, dlatego też niemal wszystko może w nim zacząć szwankować. Z czasem objawy bólowe nasiliły się, doszły też nowe – ciągłe zmęczenie, problemy ze snem i zaburzenia rytmu dobowego, problemy gastrologiczne, tachykardia, zaburzenia termoregulacji i wiele innych. Nasiliła się nadwrażliwość na dotyk, światło, zapachy, zmiany temperatury. Obecnie Franek większość czasu spędza w łóżku, ból i objawy dysautonomii często nie pozwalają mu na najprostsze codzienne czynności, a każde wstanie z łóżka urasta do rangi wyzwania niemal ponad siły.

Syn wymaga stałej indywidualnej rehabilitacji, wielospecjalistycznej opieki lekarskiej (m.in. neurologicznej, kardiologicznej, gastrologicznej, leczenia bólu), a także stałej pomocy w codziennych czynnościach. Od niedawna jest pod opieką hospicjum domowego dla dzieci. EDS jest chorobą rzadką, znaną niewielu specjalistom w Polsce, dlatego diagnostyka, leczenie i rehabilitacja Franka odbywają się głównie prywatnie i pochłaniają znaczne kwoty. Dodatkowo chcielibyśmy spróbować terapii przeskórnym stymulatorem nerwu błędnego, która może pomóc ograniczyć zaburzenia dysautonomiczne i poprawić jakość życia Franka, nie jest jednak refundowana przez NFZ (koszt samego urządzenia to 16,5 tys. zł).

Będziemy wdzięczni za każde wsparcie, jakie zechcą Państwo okazać Frankowi w jego zmaganiach o lepszą codzienność – codzienność, w której ból będzie choć trochę mniejszy, a szanse na normalne funkcjonowanie choć odrobinę większe.

Wdzięczni rodzice Franka

K. WNIOSEK 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	Wnioskowana kwota Kwota z poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zaakreśleniu do pełnych dziesiątek groszy w dół.	148. KWOTA zł. _____
L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE Podatnicy, którzy wypełnili część K, w poz. 149 mogą podać cel szczegółowy 1,5%, a zaznaczając 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. ułatwiające kontakt z podatnikiem (telefon, e-mail).		
149. Cel szczegółowy 1,5% 3535 FRANCISZEK FRAŚ	150. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>	
151. Informacje dodatkowe		

Miejscowość: **Wieliczka**
Województwo: **małopolskie**