

PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**
oraz cel szczegółowy: **3659 Faustyna Kościerska**



fundacja
Serca dla Maluszka
ORGANIZACJA POŻYTKU PUBLICZNEGO



lub przekaz darowiznę na konto Fundacji "Serca dla Maluszka"
Bank Millennium **85 1160 2202 0000 0001 9214 1142**
o tytule: **3659 Faustyna Kościerska**

Poznaj historię naszej córki...



Faustynka przyszła na świat jako wcześniak w 35. tygodniu ciąży. Ze względu na problemy z jedzeniem została zatrzymana w szpitalu i przez pierwszy miesiąc życia była karmiona sondą przez nos. Od samego początku towarzyszyły jej także problemy z napięciem mięśniowym, dlatego została jej zalecona rehabilitacja. W pewnym momencie na całym ciele naszej córeczki uwidoczniły się plamki w kolorze "kawy z mlekiem". Niestety badanie genetycznie, potwierdziło zespół mikrodelecji 17q 11.2.

Jest to rzadka postać neurofibromatozy (nerwiakowłókniakowości) typu 1. Występuje u ok 5% osób chorych na NF. Choroba ta wymaga opieki wielospecjalistycznej, jesteśmy więc pod opieką onkologa, poradni neurofibromatoz, neurologa, okulisty, optometrysty, laryngologa. Córeczka nie ma jeszcze 3 lat, a rezonans magnetyczny uwidocznił u niej gglejaka nerwów wzrokowych, dodatkowo badania okulistyczne potwierdziły zaćmę, zeza i wadę wzroku. Faustynka ma też niedosłuch prawego ucha. Nosi okulary, aparat słuchowy i obuwie ortopedyczne.

Nasza córeczka ze względu na opóźnienia w rozwoju, zaburzenia psychoruchowe i zaburzenia uczucia głębokiego wymaga też pracy z fizjoterapeutą, terapeutą SI, logopedą, neurologopedą oraz psychologiem. W wyniku choroby córeczka jeszcze nie mówi, dlatego priorytetem jest dla nas intensywna praca logopedyczna, stąd naszym celem stały się specjalistyczne turnusy logopedyczne, gdzie kompleksowe wsparcie specjalistów zaowocowałoby widoczną poprawą. Stan zdrowia córeczki wymaga także zaopatrzenia jej w sprzęt rehabilitacyjny, który realnie przyczyni się do polepszenia jej codziennego funkcjonowania. Niestety wszystkie możliwości związane z walką o naszą córeczkę wiążą się z dużym nakładami finansowymi, dlatego będziemy Państwu niezmiernie wdzięczni za każde, nawet najmniejsze wsparcie dla naszej małej wojowniczki, która każdego dnia stara się pokonywać ograniczenia narzucone jej przez chorobę.

Pełni nadziei i wdzięczności
Rodzice Faustynki



Prawdziwa pomoc to bycie obok. Zawsze. To ważne.

Wyślij SMS o treści
JESTEM 3659
pod numer **75142**

Koszt SMS 6,15 zł brutto (w tym VAT)

K. WNIOSEK O PRZEKAZANIE 1,5% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POZYTYWNEGO PUBLICZNEGO (OPP) Należy podać numer wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego (numer KRS) organizacji wybranej z wykazu prowadzonego na podstawie ogłoszeń w sprawie: 0000387207 Ministrowi spraw wewnętrznych i administracji		
144. Informacja o: 0000387207	145. Wskazane dane: Kwota w poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zaksięgowaniu do podatków obywateli, którzy z 08	146. KWOTA
L. INFORMACJE UZUPELNIAJĄCE Podatnicy, którzy wypokli capół K, w poz. 148 mogą podać cel szczególony 1,5%, a zamierzając kwotał w poz. 150, wyrazić zgodę na przekazanie OPP swego imienia, nazwiska i adresu wraz z informacją o kwocie z poz. 148. W poz. 151 można podać dodatkowe informacje o: 3659 FAUSTYNA KOŚCIERSKA		
148. Cel szczególony 1,5%: 3659 FAUSTYNA KOŚCIERSKA	150. Wydział opody	151. Informacje dodatkowe

