

# PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**  
oraz cel szczegółowy: **3998 Zuzanna Sperka**



fundacja  
**Serca dla Maluszka**  
ORGANIZACJA POŻYTKU PUBLICZNEGO



lub przekaz darowiznę na konto Fundacji "Serca dla Maluszka"  
Bank Millenium **85 1160 2202 0000 0001 9214 1142**  
o tytule: **3998 Zuzanna Sperka**

Miejscowość: **Tarnów** | Województwo: **małopolskie**

# Poznaj historię naszej córeczki...

Zuzia urodziła się w 2016 roku i na samym początku jej życia nic nie wskazywało, że jest naprawdę poważnie chora. Po sześciu miesiącach nasz dotychczas spokojny świat legł w gruzach - rozwój Zuzi się zatrzymał... Zaczęły się poszukiwania, intensywyna rehabilitacja, wizyty u specjalistów oraz badania genetyczne. Dopiero po upływie roku otrzymaliśmy ostateczną diagnozę - nasza jedyna córeczka choruje na rzadką i nieuleczalną chorobę spowodowaną delecją genu - Zespół Angelmana w jego najcięższej postaci.



Schorzenie Zuzi wiąże się z dużymi ograniczeniami i trudnościami w życiu codziennym: opóźnionym rozwojem psychoruchowym, dysmorfia, zaburzeniami równowagi i chodu, znaczną niepełnosprawnością intelektualną, brakiem mowy, problemami ze snem, krótkowzrocznością, zezem, niedoczynnością tarczycy oraz padaczką lekooporną, która dodatkowo spowalnia rozwój naszej córeczki.

Zespół Angelmana w przeszłości nazywany był zespołem wesołej marionetki czy dzieci aniołków, ponieważ chorzy zawsze byli radośni, uśmiechnięci i mieli pogodne usposobienie - właśnie takim kochanym małeństwem jest nasza Zuzia. Niestety, z drugiej strony, ze schorzeniem tym wiąże się poważna niepełnosprawność i konieczność intensywnej terapii. Córka od niedawna podejmuje próby samodzielnego chodzenia, lecz wciąż porusza się niestabilnie i tylko z naszym wsparciem. W dalszym ciągu dziewczynka nie mówi ani nie sygnalizuje swoich potrzeb.

Zuzia codziennie jest rehabilitowana, dzielnie walczy o sprawność i samodzielność w przyszłości. Wymaga stałej i wielotorowej terapii, opieki szeregu lekarzy i zaopatrzenia w sprzęt rehabilitacyjny. Córka uczestniczy w wielu turnusach rehabilitacyjnych, które potrafią czynić cuda, ale są one jednocześnie bardzo drogie. Cała opieka nad córką wiąże się z ogromnymi kosztami, przed nami jeszcze naprawdę długa i nierówna walka z chorobą córki. Bardzo trudno nam prosić Was o wsparcie, ale nawet dzięki niewielkiej wpłacie, nasza Zuzia ma szansę zawałczyć o lepsze jutro. Zwracamy się do Państwa, ludzi wielkiego serca, o wsparcie w pozyskaniu środków na leczenie, turnusy rehabilitacyjne oraz specjalistyczny sprzęt dla naszej jedynej córeczki, naszego największego szczęścia!

Z całego serca dziękujemy za okazaną pomoc,

## Rodzice Zuzi



<b>K. WNIOSEK 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 <b>0000387207</b>	Wnioskowana kwota Kwota z poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zaokrągleniu do pełnych dziesiątek groszy w dół. <b>148. KWOTA</b>
<b>L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE</b> 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% <b>3998 ZUZANNA SPERKA</b>	150. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe	