

PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**
oraz cel szczegółowy: **4002 Kuba Słomian**



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: **4002 Kuba Słomian**

Miejscowość: **Katowice** | Województwo: **śląskie**

Poznaj historię naszego syna...



Kubus na świat przyszedł 3 lata temu i boryka się z poważnymi opóźnieniami w rozwoju - nie chodzi, nie mówi, nawet jeszcze samodzielnie nie siedzi i być może nigdy nie będzie... Z Państwa wsparciem, zminimalizujemy tego ryzyko!

Syn miał być zupełnie zdrowym dzieckiem, tak jak jego 2 starsze siostrzyczki - wszelkie wizyty lekarskie i badania prenatalne to potwierdzały. Wszystko nagle zmieniło się w 8 miesiącu ciąży, wówczas pojawiło się wielowodzie i zlecono rezonans płodu.

Okazało się, że Kuba ma wadę wrodzoną pod postacią całkowitej agenezji ciała modzelowatego - półkule jego mózgu nie są ze sobą połączone... W 37 tygodniu ciąży nastąpił błyskawiczny poród - Kuba urodził się w domowej łazience, a ja musiałam odebrać poród całkowicie sama. W jego trakcie chłopczyk zachłusnął się wodami płodowymi, oddychał płytko, siniał. Byłam pewna najgorszego scenariusza... Cudownie udało nam się w końcu dotrzeć do szpitala, ale tam usłyszeliśmy coraz to gorsze wiadomości - okazało się, że chłopczyk ma liczne cechy dysmorfii, czemu winna jest bardzo rzadka mutacja w genie ASXL1. Udało się ją wykryć dopiero w marcu 2023 roku, dzięki czemu otrzymaliśmy diagnozę zespołu Borhinga-Opitza.

Przez połowę życia Kubie towarzyszyła sonda, gdyż przez uporczywe wymioty nie przybierał na wadze. Po pewnym czasie stwierdzono u niego padaczkę, która początkowo powodowała stany zagrożenia życia. W ciągu ostatnich trzech miesięcy Kubus dwukrotnie stanął w obliczu sepsy, prawdopodobnie związanej z zaburzeniami odporności, które mogą być charakterystyczne dla jego zespołu genetycznego. Jedynie dzięki ogromnej woli walki zdołał przezwyciężyć te trudności i przetrwać. Dodatkowo Kubus ma obustronny niedosłuch oraz ogromną wadę wzroku, która postępuje mimo stosowania okularów korekcyjnych. Codzienna opieka nad synem, szereg rehabilitacji, wizyty u lekarzy i neurologopedów oraz wyjazdy na turnusy rehabilitacyjne pochłaniają ogromne ilości energii, a przede wszystkim pieniędzy. Intensywna, wielokierunkowa stymulacja jest jedyną szansą na podniesienie komfortu życia naszego Kubusia. Niestety, brakuje nam na nią pieniędzy, dlatego prosimy Was o pomoc!

Dziękujemy,

Rodzice Kubu



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	Wniosekowana kwota Kwota z poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zaksięgowaniu do pełnych danych kontaktowych w OSR	148. KWOTA
0000387207		
L. INFORMACJE UZUPELNIAJĄCE 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 podatkowikiem (telefon, e-mail).		
149. Cel szczegółowy 1,5%	4002 KUBA SŁOMIAN	150. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe		