

PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**
oraz cel szczegółowy: **4070 Tymon Klank**



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: **4070 Tymon Klank**

Miejscowość: Ruda Śląska | Województwo: śląskie

Poznaj historię naszego syna...



Tymcio... Cudowny, roześmiany chłopczyk. Niestety bardzo poważnie chory, chociaż na pierwszy rzut oka tego nie widać. Kiedy miał 6 miesięcy trafiłmy do szpitala z powodu dziwnego "opadania" główki. Dostę szybko postawiono diagnozę – Zespół Westa. Jest to rodzaj padaczki zaliczanej do lekoopornych, jednej z najgorszych odmian w wieku niemowlęcym. Nigdy wcześniej o niej nie słyszeliśmy i nawet do głowy by nam nie przyszło, że przyjdzie nam stanąć oko w oko z tak trudnym przeciwnikiem.

Zespół Westa powoduje opóźnienie psychoruchowe, a w przyszłości może być odpowiedzialny za niepełnosprawność ruchową, intelektualną oraz wiele innych zmian, które utrudniają prawidłowy rozwój dziecka.

Każdy atak może doprowadzić do uszkodzeń w mózgu, a Tymuś w najgorszy momencie miał nawet do 200 napadów dziennie...

Nasz syn przeszedł półroczną kurację sterydową, która dała bardzo dobre efekty – zatrzymała szybko ataki padaczki i dopiero po zakończonym leczeniu, nasz syn zaczął się powolutku rozwijać.

Niestety jakiś czas temu spadł na nas kolejny cios - wyniki badań genetycznych, które zrobiliśmy we własnym zakresie, ujawniły u Tymka bardzo rzadką chorobę genetyczną - Zespół Mikroduplikacji 15q11q13 (nieprawidłowości w chromosomie 15). Wada ta powstała denovo, czyli jest obecna tylko u naszego synka - jest odpowiedzialna za pojawienie się padaczki i wiąże się z niepełnosprawnością intelektualną oraz możliwością pojawienia się w przyszłości zachowań ze spektrum autyzmu.

Jako rodzice robimy wszystko, co w naszej mocy, aby Tymcio był sprawny. Walczymy o to każdego dnia poprzez liczne rehabilitacje, zajęcia z Integracji Sensorycznej, czy Wczesnego Wspomagania Rozwoju. Udało się wspólnymi siłami sprawić, że nasz syn w wieku 14 miesięcy usiadł samodzielnie i zaczął czworakować. Poruszmy niebo i ziemię, żeby zaczął chodzić i mówić. Żeby mógł być jak jego rówieśnicy.

Przed nami długa droga, ale wypowiedzieliśmy chorobie wojnę, której nie mamy zamiaru przegrać. Dlatego prosimy Państwa o wsparcie. Każda pomoc ułatwi naszemu małemu wojownikowi walkę o normalność i da nadzieję na lepsze jutro.

Dziękujemy!
Rodzice Tymcia



K. WNIOSK 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	148. Wzrostawiana kwota	148.
0000387207	Kwota z poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zaksięgowaniu do pełnych stron kwoty przychodu w 2024 r.	KWOTA zł
L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE 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 podatnikiem (telefon, e-mail).		
149. Cel szczegółowy 1,5%	4070 TYMON KLANK	150. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe		