

# PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**  
oraz cel szczegółowy: **4214 Ignacy Laszczka**



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: **4214 Ignacy Laszczka**

Miejscowość: **Jadów** | Województwo: **mazowieckie**

# Poznaj historię naszego syna...



O wodogłowie Ignasia dowiedzieliśmy się już w trakcie trwania ciąży. Ciągłe pobytu w szpitalu i coraz to kolejne badania stały się naszą codziennością. Próbowaliśmy opanować problem jeszcze przed porodem. Niestety zaimplantowana zastawka i zabiegi odbarczania płynu mózgowo-rdzeniowego przynosiły tylko chwilowy efekt. Lekarze postawili nas przed trudnym wyborem, czy chcemy dalej walczyć o życie naszego synka. Podjęliśmy decyzję, że będziemy kontynuować starania o nasze szczęście i życie Ignasia.

Tym sposobem chłopczyk przyszedł na świat w lutym 2023 roku po 34 tygodniach ciąży. Pierwsze cztery doby były bardzo niespokojne, gdyż syn zmagał się z niewydolnością oddechową. Potwierdziły się także diagnoza agenezji ciała modzelowatego oraz Zespołu Dandy-Walkera, w obraz którego wchodzi liczne nieprawidłowości tyłomózgowia, wodogłowie i zaburzenia widzenia. Ignas jak najszybciej miał zostać poddany operacji wszczepienia zastawki komorowo-otrzewnowej, jednak z powodu zakażenia płynu mózgowo-rdzeniowego zabieg został przesunięty aż o miesiąc. Później troszkę się uspokoił, ponieważ zastawka działała bez zarzutów. Niestety nasz spokojny nie trwał długo, gdyż główka chłopca znowu zaczęła rosnąć, co skutkowało kolejną operacją. Od tamtej pory wielokrotnie trafiliśmy do szpitala z powodu ciągłych infekcji, które szybko zamieniały się w poważne zapalenia płuc. Ignas jest pod stałą opieką poradni neurochirurgicznej, neurologicznej, genetycznej, okulistycznej, audiologicznej oraz fizjoterapeutycznej. Niezbędna jest dla niego także terapia wzroku, która jak większość wizyt lekarskich nie jest refundowana. Nikt nie jest w stanie przewidzieć jak potoczy się dalszy rozwój synka, jednak każdego dnia walczymy o to, aby Ignas miał szansę widzieć, mówić, chodzić i w miarę normalnie funkcjonować. Zebrane środki w całości wykorzystamy na dalsze leczenie, terapię oraz zakup sprzętu rehabilitacyjnego. Musimy liczyć się z tym, że potrzeby chłopca będą coraz to większe. Dzięki Waszej pomocy będziemy mieć szansę zawałczyć o lepsze jutro Ignasia.

Wdzięczni za wszelką pomoc,  
Rodzice



<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	0000387207	148. Kwota z poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zaksięgowaniu do pełnych trzech lat przysięgi w 50%
<b>2024</b>		<b>KWOTA</b> zł
<b>L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE</b> Podatnicy, którzy wypełnili część K, w poz. 149 mogą podać cel szczególny 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 podatkowem (telefon, e-mail).		
149. Cel szczególny 1,5%	<b>4214 IGNACY LASZCZKA</b>	150. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe		