

PODARUJ
1,5%
PODATKU



To nic nie kosztuje, a może odmienić mój los.

Numer KRS:
0000387207

Cel szczegółowy:
4345 Ignacy Świątek

Przełącz darowiznę przelewem:
85 1160 2202 0000 0001 9214 1142

Tytuł przelewu:
4345 Ignacy Świątek



Numer telefonu: **692 093 760**
Tytuł: **4345 Ignacy Świątek**



Warszawa, woj. mazowieckie

Nasz Ignas przyszedł na świat w listopadzie 2021 roku. Początkowo naszemu szczęściu nie było końca i nic nie wskazywało, aby potrzebne były jakiegokolwiek szczególne interwencje czy wsparcie medyczne. Jednak po jakimś czasie zaczęliśmy zauważać pewne trudności, które wzbudziły nasz niepokój.



Później zaczęło pojawiać się więcej niepokojów i smutku, ponieważ zauważyliśmy u chłopca niepokojące sygnały świadczące o problemach rozwojowych. Skłoniło nas to do wizyty u neurologa, a badania biochemiczne krwi wykazały znaczne odchylenia od normy w poziomie kinazy. Był to sygnał do rozpoczęcia szczegółowej diagnostyki genetycznej w kierunku dystrofii mięśniowej Duchenne'a (DMD). Niestety, wyniki badań potwierdziły nasze najgorsze obawy – u Ignasia zdiagnozowano dystrofię mięśniową Duchenne'a, nieuleczalną i postępującą chorobę. Od razu podjęliśmy niezbędne działania terapeutyczne, aby spowolnić rozwój choroby i zapewnić naszemu synkowi jak najlepszą jakość życia. Obecnie jesteśmy pod stałą opieką specjalistycznych poradni: rehabilitacyjnej, logopedycznej, kardiologicznej oraz neurologicznej. Rehabilitacja jest kluczowym elementem terapii, ponieważ pomaga opóźnić proces zaniku mięśni. Musi być prowadzona systematycznie w sposób równomierny dla rozwoju całego organizmu, aby jak najdłużej utrzymać sprawność wszystkich układów w ciele Ignasia. Niestety, wiele z tych zabiegów nie jest refundowanych lub nie w wystarczającej skali, co stanowi wyzwanie w codziennej opiece nad synkiem. Poza tym musimy zapewnić Ignasiowi wsparcie logopedyczne, które również wiąże się z dodatkowymi kosztami. Zmagamy się także z wydatkami związanymi z dojazdami do specjalistów oraz zakupem specjalistycznego sprzętu wspierającego rozwój naszego synka, takiego jak ortozy, przyrządy do masażu czy elektrostymulatory. Wszelkie wsparcie, które otrzymujemy, pozwala nam utrzymać ciągłość terapii Ignasia i wykorzystywać wszystkie dostępne możliwości, aby opóźnić rozwój choroby. Wasza pomoc może okazać się kluczowa w walce naszego Ignasia z dystrofią mięśniową Duchenne'a. Z całego serca dziękujemy za okazane nam dobro, **Rodzice**



Prawdziwa pomoc to bycie obok. Zawsze.
To ważne.



K. WNIOSEK O PRZEKAZANIE 1,5% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POZYTYWNEGO PUBLICZNEGO (OPP) Należy podać numer zgłoszenia do Krajowego Rejestru Sądowego (numer KRS) organizacji wybranej z wykazu prowadzonego na profilowanej stronie internetowej oraz wysokość kwoty (na jej rzecz).	
147. Numer KRS 0000387207	148. WNIOSZONA KWOTA Kwota z poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zbadaniu do potrzeb określonych przez ZUS.
L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE Podatnicy, którzy wypełnili część K, w poz. 149 mogą podać cel szczegółowy 1,5%, a zamierzając kwota z poz. 150, wyrażając zgodę na przekazanie OPP swojego imienia, nazwiska i adresu wraz z informacją o kwocie z poz. 148. W poz. 151 można podać dodatkową informację, np. ułatwiająca kontakt z podmiotem beneficjentem, w tym:	
149. Cel szczegółowy 1,5% 4345 IGNACY ŚWIĄTEK	150. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe	

Wyślij SMS o treści
JESTEM 4345
pod numer **75142**

Koszt SMS 6,15 zł brutto (w tym VAT).

