

# PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**  
oraz cel szczegółowy: **4414 Aniela Walter**



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: **4414 Aniela Walter**

Miejscowość: **Jarosław** | Województwo: **podkarpackie**

# Poznaj historię naszej córki...



Anieli skończyła niedawno roczek i urodziła się jako zdrowe dziecko. Po ukończeniu 9 tygodnia życia zaobserwowaliśmy u Anieli oczopląs i brak oczekiwanego kontaktu z otoczeniem. Nela została pilnie skierowana na Oddział Neurologii Dziecięcej, gdzie przeszła szeroką diagnostykę. Była również konsultowana przez okulistę, jednak pierwsze badania nie budziły niepokoju. Później zostaliśmy jednak skierowani do Uniwersyteckiej Kliniki Okulistycznej w Katowicach. W międzyczasie rozpoczęliśmy intensywną rehabilitację i skupiliśmy się na stymulacji rozwoju ruchowego.

Początkowa diagnoza w Katowicach to wada wzroku na obu oczach, przynajmniej +10 dioptrii. Zostały zalecone okulary korekcyjne, które niestety nie pomogły w postrzeganiu świata. Następnie udało się nam umówić wizytę u profesora Marka Prosta. Początkowa diagnoza była obiecująca, ponieważ według profesora słaby wzrok poza nadwzrocznością mógł być związany z wadą budowy soczewki oka. Profesor nie wykluczył również choroby Lebera, ale zalecił dobranie soczewek, które miały działać lepiej niż okulary. Niestety, wada wzroku nie zmniejszyła się wraz z rozwojem dziecka. Udało nam się przeprowadzić badanie potencjałów wzrokowych. Wynik był bardzo zły i wykazał śladowe sygnały przewodzenia impulsów w nerwach wzrokowych. Rozpoznana została bardzo rzadka choroba genetyczna – wrodzona ślepota Lebera. Obecnie na świecie nie ma leku na to schorzenie. Prowadzone są intensywne próby badań klinicznych nad lekiem. Priorytetem jest w tym momencie jak najdłuższe utrzymanie widzenia światła i bycie gotowym na zastosowanie leku, gdy będzie dostępny. Celem zbiórki jest wyjazd do Kliniki w Niemczech i udział w terapii wzroku. Terapia ta może przyczynić się do spowolnienia rozwoju choroby i pomóc podtrzymać wypracowane efekty terapeutyczne, a w przyszłości zakwalifikować Anielę do bardzo kosztownej terapii genowej za granicą. Stale staramy się intensywnie wspomagać rozwój Anieli. Trzy dni w tygodniu córeczka uczęszcza na rehabilitację ruchową w Jarosławiu, a raz w tygodniu dojeżdżamy do Rzeszowa. Obecnie największym wyzwaniem jest dostęp do wykwalifikowanych specjalistów, terapeutów i placówek. W naszym regionie niestety jest to bardzo duży problem, gdyż bardzo mało jest osób zajmujących się opieką, nauką i pracą z dzieckiem niewidomym.

Blągamy Państwa o pomoc! Rodzice Anieli



<b>K. WNIOSK O PRZEKAZANIE 1,5% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POZYTYKU 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	148. Wnieoszona kwota	148.
<b>0000387207</b>	Kwota z poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zaksięgowaniu do pełnych trzech miesięcy w 2024.	<b>KWOTA</b> zł
<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. ustalające kontakt z podatkowem (telefon, e-mail).		
149. Cel szczegółowy 1,5%	<b>4414 ANIELA WALTER</b>	150. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe		