

PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**
oraz cel szczegółowy: **4903 Kacper Reszka**



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: **4903 Kacper Reszka**



Poznaj historię naszego syna...

Kacper przyszedł na świat w lipcu 2021, przynosząc nam ogromną radość i nadzieję. Od pierwszych miesięcy zauważyliśmy, że nasz synek zmagają się z problemami rozwojowymi – obniżonym napięciem mięśniowym, asymetrią, późnym rozpoczęciem raczkowania, siadania i chodzenia. Na samodzielne kroki czekaliśmy ponad dwa lata. Jednocześnie dostrzegliśmy inne trudności: oczopląs, zez, a z czasem także opóźnienia w rozwoju poznawczym. Mimo ukończonych 3,5 roku Kacper nadal nie mówi. Nasze obawy i determinacja, by znaleźć przyczynę jego trudności, zaprowadziły nas do prywatnych badań genetycznych WES TRIO. Wynik, który otrzymaliśmy na początku 2024 roku, był jak cios: ultrazadka mutacja w genie EIF3F. To choroba genetyczna, która powstrzymuje rozwój dziecka – zarówno intelektualny, jak i fizyczny – oraz niesie ryzyko padaczki, utraty słuchu i wielu innych zaburzeń.

Pojawienie się takiej diagnozy było dla nas ogromnym wstrząsem i przewróciło nasze życie do góry nogami. Zwykle marzenia o przyszłości dziecka – o jego samodzielności, szczęściu, „normalnym” życiu – nagle stają się odległe i trudne do osiągnięcia. Ale jako rodzice nie możemy się poddać. Walczymy o jego przyszłość, o to, by miał szansę rozwijać się i korzystać z życia jak jego rówieśnicy. Nasze wysiłki to nie tylko intensywne rehabilitacja i terapie, które już dziś wspierają jego rozwój. Wspólnie z innymi rodzicami dzieci dotkniętymi tą mutacją zaangażowaliśmy naukowców w Polsce i za granicą do badań nad tym ultrazadkim zespołem w celu znalezienia odpowiedniego leczenia. Nic nie wydarzy się jednak bez determinacji i finansowania, które musimy zgromadzić my. Chcemy, by Kacper miał szansę powiedzieć „mamo, tato, kocham Was”. Chcemy, by w dorosłym życiu samodzielnie zrobił zakupy, poszedł do pracy, żył pełnią życia. By to osiągnąć, potrzebujemy Twojej pomocy. Twoje wsparcie pozwoli nam finansować badania naukowe i terapie, które mogą zmienić przyszłość nie tylko Kacpra, ale i innych dzieci z mutacją w genie EIF3F.



Prawdziwa pomoc to bycie obok. Zawsze. To ważne.

Wyślij SMS o treści
JESTEM 4903
pod numer **75142**

Koszt SMS 6,15 zł brutto (w tym VAT)

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 ogłoszeń o przyjęciu darowizny, na jej rzecz.	
148. Numer karty 0000387207	149. Wskazane dane karty Kwota z poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zrealizowaniu do celów określonych w poz. 138
149. KWOTA	
L. INFORMACJE UZUPELNIAJĄCE Podatnicy, którzy wypełnili część K, w poz. 148 mogą podać cel szczególony 1.5%, a zamierzając kwotał 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. ułatwienia kontakt z podopiecznym (telefon, e-mail).	
148. Cel szczególny 1,5% 4903 KACPER RESZKA	150. Wyrażeń zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe	

