

PODARUJ SWÓJ 1% PODATKU



Wpisz w rozliczeniu PIT:
NR KRS 0000387207

Cel szczegółowy:
**491 Nikodem i Marianna
Targoni**



fundacja
**Serca dla
Maluszka**
ORGANIZACJA POZYTYWU PUBLICZNEGO

lub przekaz darowiznę:

Bank Millennium **85 1160 2202 0000 0001 9214 1142**

Fundacja "Serca dla Maluszka"

Tytułem: **491 Nikodem i Marianna Targoni**

Nikodem urodził się z wadą wrodzoną, którą jest spłatawość stóp i przywiedzenie przodostopia obustronne. Od urodzenia wymagał kontroli u wielu specjalistów ze względu na upośledzenie stóp i niską wagę urodzeniową. W przyszłości schorzenie syna może przysporzyć mu wiele problemów w normalnym funkcjonowaniu i chodzeniu. Już teraz często zdarza się, że przewraca się o własne nogi. Jego codzienność to buty ortopedyczne, kilka razy w tygodniu uczęszczamy na rehabilitację, masaże i ćwiczenia z fizjoterapeuta.

Prawie 2 lata temu w trakcie badań u psychiatry wykryto u Nikodema - Autyzm Dziecięcy. W związku z tym ten mały człowiek, który ma przed sobą całe życie boryka się z coraz to większymi trudnościami losu. W związku z autyzmem Nikodem poddawany jest różnym terapiom dodatkowym, które są niezbędne i pomagają mu uczyć się normalnie funkcjonować. Terapie i zajęcia, z których korzysta Nikodem to między innymi: stymulacje ruchowe i mowy, zajęcia z psychologiem, neurologopedą, terapia ręki, zajęcia sensoryczne, terapia behawioralna. Nikoś jest cudownym dzieckiem, lecz wymaga wiele miłości i pomocy w codziennym funkcjonowaniu. Ponieważ nie zbyt dobrze mówi i ciężko mu wyrazić swoje potrzeby jestem z nim na co dzień i pomagam we wszystkim, staram się jak tylko mogę.

Wychowuję dzieci samotnie, z tego względu jest mi ciężiej. Szczególnie, kiedy brakuje środków finansowych. Zwracam się do Państwa o finansowe wsparcie, dzięki któremu będę w stanie zapewnić Nikodemowi leczenie jego stóp, a w razie konieczności operację, na którą oczekujemy ze względu decyzji lekarza, wszystkie zajęcia dodatkowe i terapie oraz rehabilitację. Gromadzone fundusze przeznaczę również na prywatne konsultacje specjalistyczne i sprzęt ortopedyczny. Schorzenie wady stóp syna skutkuje u niego wadą postawy oraz problemami z chodzeniem. Natomiast Autyzm jest dla niego bardzo trudną chorobą. Nikoś nie rozumie swoich emocji nie radzi sobie z nimi i ciężko mu czasem funkcjonować jak zdrowe dziecko, dlatego tym goręcej proszę Państwa o wsparcie. Za wszelką okazaną pomoc Dziękuję! Mama

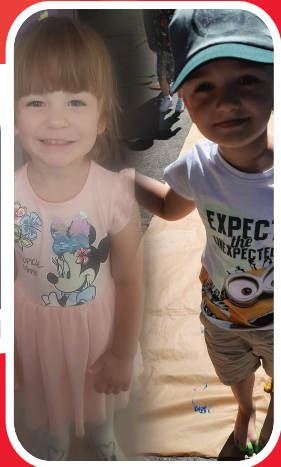
Marianna urodziła się z plagiocefalią - skośnoświatłem lewostronnym tylnym. Asymetria obejmuje główkę, uszy oraz część twarzy. Jesteśmy po wielu specjalistycznych konsultacjach, głównie u neurochirurgów, którzy kontrolują niepokojące zmiany asymetrii. Obecnie jesteśmy po TK w Warszawie, które na szczęście na razie nie wykazało żadnych niepokojących objawów. Obecnie po konsultacji neurochirurga we Wrocławiu jesteśmy spokojniejsi, ponieważ córka rozwija się prawidłowo. Dzięki nakładom pracy w rehabilitację, ćwiczenia i masaże córki, asymetria jest praktycznie niewidoczna z zewnątrz. Lecz to nie znaczy, że córka może zakończyć leczenie. Obecnie głównym priorytetem dla mnie jest obserwacja córki, zgłaszanie każdego dolegliwości bólowych do lekarza, ze względu na to, że zwykły ból głowy może okazać się niepokojącym objawem. Córceczka nadal wymaga rehabilitacji i zajęć z neurologopedą, ze względu na asymetrię szczęki czekamy również na konsultacje ortodonty. Jest pod stałą opieką neurochirurga, ortopedy, logopedy, alergologa, fizjoterapeuty. Wszystko co robię jest dla jej dobrej przyszłości, aby nie miała problemów z kręgosłupem, asymetryczną szczęką czy przewlekłymi bólami głowy. W tym momencie leczenie oparte jest głównie na rehabilitacji i masażu.

Kieruję do Państwa ogromną prośbę jako samotna mama dwójki wspaniałych dzieci o wsparcie Nas w gromadzeniu funduszy na wszystko, co niezbędne dla dobra moich dzieci. Za każdy gest wsparcia, serdecznie Państwu dziękuję!

POLTAIX POLA JASNE WYPEŁNIA PODATNIK, POLA CIEMNE WYPEŁNIA URZĄD WYPEŁNICZĄCY, DRUKOWANYMI LITERAMI, CZARNYM LUB NIEBIESZYM KOLOREM. Zastąp w wstępie adresami: www.podatki.gov.pl

K. WNIOSEK O PRZEKAZANIE 1% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POZYTYWU PUBLICZNEGO (OPP)	
Należy podać numer wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego (numer KRS) organizacji wybieranej z wykazu prowadzonego na podstawie odrębnych przepisów oraz wysokość kwoty na jej rzecz.	
132. Numer KRS 0000387207	Wniosekowana kwota Kwota z poz. 133 nie może przekroczyć 1% kwoty z poz. 122 (po zakreślaniu do pełnych dziesiątek groszy w dół).
135. KWOTA zł	
L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE	
Podatnicy, którzy wypełnili część K, w poz. 134 mogą podać cel szczególony 1%, a zamierzając kwadrat w poz. 135, wyrazić zgodę na przekazanie OPP swojego imienia, nazwiska i adresu wraz z informacją o kwocie z poz. 133. W poz. 136 można podać dodatkowe informacje, np. zawierające kontakt z podatkowym (telefon, e-mail).	
134. Cel szczególny 1% 491 NIKODEM I MARIANNA TARGONI	135. Wyzniam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>
136.	

PIT-37 (m) 4 z



Miejscowość: **Wrocław**
Województwo: **dolnośląskie**