

# PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**  
oraz cel szczegółowy: **4939 Eliza i Wiktoria Muras**



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: **4939 Eliza i Wiktoria Muras**

Miejscowość: Rybnik | Województwo: śląskie

# Poznaj historię naszej córki...



Obie nasze córeczki od niemowlęctwa borykają się z obniżonym napięciem mięśniowym.

Starsza - Eliza była z tego powodu rehabilitowana. Miała opóźniony rozwój mowy, a w wieku przedszkolnym zauważalna była trudność w funkcjonowaniu w dużej grupie przedszkolnej - jakby nie słyszała i nie rozumiała, co dzieje się wokół niej. Została wówczas skierowana do poradni audiologicznej przez neurologa i w wieku 4,5 roku został u córki zdiagnozowany niedosłuch na poziomie ok 60 db. Od tamtej pory jest zaaparowana. Jednocześnie Elizka boryka się z częstymi stanami zapalnymi w uszach. W wyniku samostojnych wysiłków, doszło u niej do perforacji błony bębenkowej. Ponadto w 2022 roku zdiagnozowana u córki została padaczka, a rok później niedoczynnność tarczycy, Elizka przeszła już 2 operacje laryngologiczne, teraz czeka ją 3 - koniecznie jest zasycie dziury w uszku. Córka jest stale pod opieką specjalistów - laryngologa, neurologa, endokrynologa. W dalszym ciągu wymaga rehabilitacji - terapii logopedycznej i rehabilitacji ruchowej. Silnie obniżone napięcie mięśniowe oraz niedosłuch, wymagają nieustannych ćwiczeń. Elizka we wrześniu rozpoczęła szkołę. Dzięki terapii i ciężkiej pracy rodzi sobie dobrze. Niedosłuch, który ma na chwilę obecną jest nieuleczalny i ma tendencje do pogłębiania się. Jedyną opcją radzenia sobie z nim są aparaty słuchowe. Elizka obecnie korzysta z najlepszych dostępnych na rynku aparatów słuchowych. Nie wiemy jednak, jak długo będziemy w stanie sami radzić sobie z zakupem sprzętu, który potrzebuje nasza córka.

Wiktoria odkąd skończyła 1,5 roku nosi okulary korekcyjne. Gdy zaczęła chodzić wpadała na różne rzeczy - jakby ich nie zauważała. Dlatego udaliśmy się do okulisty dziecięcego, który stwierdził u córki astygmatyzm. W wieku ok. 2 lat "zatrzymał" się jej wzrost. Córka rosła, ale zdecydowanie wolniej niż powinna. Nie mieści się w granicach normy - jej wzrost mieści się poniżej 3 centyla. Stąd jest pod stałą kontrolą endokrynologa. W wieku 2,5 roku dodatkowo bardzo zaniepokoiło nas zachowanie córki. Gdy zaczęła uczęszczać do przedszkola, w ogóle nie wchodziła w żadne interakcje ani z dziećmi ani opiekunami. Psychiatra dziecięcy zdiagnozował u córki autyzm dziecięcy. Wikusia ponadto miała opóźniony rozwój mowy, cierpi też na nawracające zapalenia uszu. Utrudnia jej to słyszenie. Przeszła już z tego powodu jedną operację laryngologiczną. Jest też obserwowana w kierunku padaczki, ponieważ zapis badania EEG był u niej nieprawidłowy. Ze względu na to jak wiele przypadłości jednocześnie dotknęło Wikusię, została skierowana do poradni genetycznej. Nasza córka jest stale rehabilitowana i kontrolowana przez specjalistów - neurologa, psychiatrę, okulistę, laryngologa. Teraz czekamy na genetyka. Wszystko to jest bardzo kosztowne.

Do tej pory radziliśmy sobie sami, ale obawiamy się, że w pewnym momencie nie podamy. Dlatego zwracamy się z prośbą o pomoc. Państwa wsparcie wiele dla nas znaczy.

DZIĘKUJEMY ZA KAŻDY GEST!

Rodzice dziewczynek



**Prawdziwa pomoc to bycie obok. Zawsze. To ważne.**

Wyślij SMS o treści  
**JESTEM 4939**  
pod numer **75142**

Koszt SMS 6,15 zł brutto (w tym VAT)

<b>K. WNIOSEK O PRZEKAZANIE 1,5% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POZYTYWU PUBLICZNEGO (OPP)</b> Należy podać numer rejestru do Krajowego Rejestru Sądowego (numer KRS) organizacji wybranej z wykazu prowadzonego na podstawie ogłoszeń i ogłoszeń o zaproszeniu do składania ofert na <b>REG.</b>	
<b>0000387207</b>	<b>148. Wydział gospody</b>
<b>148. Cel strategiczny 1,5%</b>	<b>149. Wydział gospody</b>
<b>4939 ELIZA I WIKTORIA MURAS</b>	

