

PODARUJ **1,5%** PODATKU

Wpisz w rozliczeniu PIT: **KRS 0000387207**
oraz cel szczegółowy: **552 Noemi Gabryszewska**



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: **552 Noemi Gabryszewska**

Poznaj historię naszej córki...



Noemi urodziła się z Trisomią 21 pary chromosomów, co potocznie częściej określane jest Zespołem Downa. Zdiagnozowano u niej też autyzm. Mimo, iż ma skończone 6 lat Noemcia zatrzymała się w rozwoju na poziomie rocznego dziecka.

Noemi nie chodzi, wymaga ciągłego dźwignia. Noemeczka nie mówi, ciągle krzyczy i płacze, nie mogąc powiedzieć ani słowa ani sylaby i wyrazić swoich emocji. Noemi nie rozumie prostych komunikatów i w zasadzie nic nie rozumie co się do niej mówi, żyje jakby w innym świecie, obok nas. Nie rośnie wchodząc w ubranka wciąż w rozmiar na 86 cm czyli 1,5 rocznego dziecka.

Jej stan i funkcjonowanie na co dzień można by określić używając potocznego określenia jest "jak warzywko". Każdego dnia wkładamy wiele trudu, przeciwstawiamy się temu złu, które ją okrada z pełni życia, pełni radości dzieciństwa i walczymy o to aby w końcu nastąpił przełom. Wierzymy i walczymy mimo wszystko, i pokonamy chorobę, choćby nie wiem co, gdyż tak jak jest, nie da się dalej żyć.

Leczenie Noemi w głównej mierze opiera się na rehabilitacji. Wygląda to tak, że trzeba wkładać ogrom pracy i w końcu wydaje się, że jest już jeden krok do przodu, a za chwilę 5 kroków w tył, wszystko na marne, można by to określić „szyzyfowymi pracami”. Korzystamy z pomocy wielu lekarzy specjalistów takich, jak: psycholog, psychiatra, neurolog, dietetyk, logopeda, neurolog, audiolog i okulista. Choroba stawia przed nami wiele trudności, największą stanowi jednak fakt, iż Noemi mimo swojego wieku nie chodzi, a jej mózg otrzymuje za mało bodźców, co doprowadziło do bardzo głębokiego upośledzenia umysłowego. Autyzm sprawia, że Noemi się nie rozwija i jest na poziomie nieporównywalnie niższym niż inne dzieci z tą chorobą, które często są jedynie rok albo dwa lata opóźnione w rozwoju.

Choroba sprawiła, że Noemi ma nieprawidłową budowę buzi, języka i nosa, dlatego Noemeczka nie może jeść normalnie (dodatkowo ma jądłowtręt), dostaje co 2 godziny papki, nie może oddychać, dusi się, próbuje spać na siedząco, żeby łapać trochę powietrza, przy tym cierpi na bezsenność, budzi się ciągle w nocy, wymaga ciągłego bujania, często nie śpi nawet minuty w nocy, nie odpysia w dzień, wszyscy są skrajnie wycieńczeni gdyż ten problem trwa już ponad 4 lata.

Zwracamy się do Państwa z gorącą prośbą o wsparcie nas w gromadzeniu funduszy na rehabilitację i terapię. Za każdy otrzymany od Państwa gest wsparcia, który pozwoli nam na zapewnienie leczenia naszej córeczce, niezmiernie chcielibyśmy Państwu podziękować. Z wyrazami wdzięczności za poświęcony czas – rodzice Noemi



K. WIWIOSEK 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 odrębnych przepisów oraz wysokość kwoty na jej rzecz.		
147. Numer KRS	0000387207	148. Wzrostawiana kwota Kwota z poz. 148 nie może przekroczyć 1,5% kwoty z poz. 137 po zaksięgowaniu do pełnych okresów pracy w 502
L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE Podatnicy, którzy wypełnili część K, w poz. 149 mogą podać cel szczegółowy 1,5%, a zamierzając kwadrat w poz. 150, wyrazić zgodę na przekazanie OPP swojego imienia, nazwiska i adresu z informacją o kwocie z poz. 148. W poz. 151 można podać dodatkowe informacje, np. ustalające kontakt z podatnikiem (telefon, e-mail).		KWOTA zł
149. Cel szczegółowy 1,5%	552 NOEMI GABRYSZEWSKA	150. Wyrazem zgody <input checked="" type="checkbox"/>
151. Informacje dodatkowe		