



RAPORT ROCZNY

2018 rok



*Dziecko jest chodzącym cudem,
jedynym, wyjątkowym i niezastąpionym.*
Phil Bosmans

LIST PREZESA ZARZĄDU



Drodzy Przyjaciele,

Z wielką radością zapraszam do lektury raportu z działalności naszej organizacji za 2018 rok. Na wstępie pragnę serdecznie podziękować za Waszą codzienną obecność w naszych działaniach, kryształowe serca oraz niezmiennie wielkie, już od 8 lat, zaangażowanie.

Raport obrazuje jak wiele dobrego możemy robić, dzięki Państwa nieprzerwanemu wsparciu. Mam nadzieję, że po lekturze raportu będzie Was rozpieszała duma, ponieważ nic, co wydarzyło się w 2018 roku i we wszystkich poprzednich latach, nie miałyby miejsca, gdyby nie Wasza pomoc.

Niewątpliwie rok 2018 był wyjątkowym czasem, obfitującym w liczne sukcesy. Mam wielki zaszczyt powiadomić, że w 2018 roku wzrosła wartość udzielonej przez nas pomocy i wyniosła **4 029 980,72 zł**. Kwota ta pozwoliła realnie pomóc ponad 500 potrzebującym osobom. Dzięki zaufaniu, którym nas obdarzacie, mogliśmy sfinansować m.in. kosztowną zagraniczną operację ortopedyczną naszej Podopiecznej Antoniny, wartą ponad milion złotych oraz sfinalizować budowę nowego domu dla naszej Podopiecznej Kasi. Jesteśmy za to ogromnie wdzięczni, a to tylko niewielka cześć naszych działań!

W 2018 roku na dobre ruszyła również realizacja naszego ogromnego marzenia o budowie i otwarciu bezpłatnego centrum rehabilitacyjnego w siedzibie organizacji. Jesteśmy z tego powodu bardzo szczęśliwi i wierzymy, że z Waszą pomocą otwarcie centrum nastąpi już wkrótce.

Jak widzicie, dzięki Wam dzieją się rzeczy wielkie, niesamowite i piękne! A po kolejną ich porcję zapraszam do lektury raportu. Dziękuję Wszystkim, którzy przyczynili się do tego, że jesteśmy i możemy pomagać. Jestem głęboko wdzięczna.

Proszę pamiętać, że dla mnie i naszych Podopiecznych jesteście Państwo SuperBohaterami!

Z życzeniami zdrowia i otaczającego
Was dobra,

Prezes Zarządu Fundacji – Ewelina Kliś

JAK POMAGAMY

„Gdyby wszystkie fundacje pracowały tak jak ta, byłoby cudownie. Fundacja działa rzetelnie i na jasnych zasadach. Polecam w 100%.” – pani Ania, mama Neli i Jakuba.

„Jesteśmy niezmiernie wdzięczni za wielkie serce, dobroć, za wrażliwość i zrozumienie. Otrzymane od Państwa wsparcie pomogło Nam zwiększyć ilość godzin rehabilitacyjnych syna.” – Państwo Lucyna i Adam, rodzice Piotrka.

„Bardzo się cieszę, że moja córka może być podopieczną właśnie tej SuperFundacji. Tutaj każdy podopieczny może liczyć na pomoc i wsparcie, nikt nie jest anonimowy, a okazane serce ludzi pracujących w Fundacji jest bezcenne. Jeszcze raz dziękujemy z Emilką z całego serca za Waszą pomoc, to co robicie dla dzieci jest wspaniałe.” – pani Agata, mama Emilki.

„Jesteśmy z Fundacją od początku roku. Na każde pytanie czy problem otrzymujemy natychmiast odpowiedź i rozwiązanie. SuperFundacja wspiera każdą inicjatywę.” – pani Monika, mama Basi.

OBSZARY NASZEJ PRACY

Kim jesteśmy

Fundacja „Serca dla Maluszka” to pozarządowa organizacja dobroczynna, która opiekuje się dziećmi i osobami niepełnosprawnymi oraz rodzinami zagrożonymi ubóstwem i wykluczeniem społecznym. Działamy nieprzerwanie od siedmiu lat.

Nasza wizja

Każde dziecko oraz osoba niepełnosprawna, potrzebująca, chora powinna mieć możliwość podjęcia wszelkich działań oraz skorzystania ze wszystkich sposobów, walcząc o swoje zdrowie, sprawność i życie.

Nasza misja

Organizujemy pomoc dla potrzebujących dzieci i dorosłych, pomagamy merytorycznie i finansowo. Jesteśmy dla naszych Podopiecznych w każdym momencie, rozwiązujemy ich problemy, staramy się zmieniać ich życie na lepsze. Nikomu nie odmawiamy pomocy.

FUNDACJA W LICZBACH

- Pod swoją opieką mamy **520** Podopiecznych.
- Udzielona przez nas do tej pory pomoc wyniosła **8.583 455,03 zł.**
- Pod swoją opieką mamy **32** wielodzietne rodziny zagrożone ubóstwem i wykluczeniem społecznym
- Od 5 lat zapewniamy całoroczny dostęp do gimnastyki korekcyjnej grupie **38** uczniów z wadami postawy.
- Od trzech lat wspieramy finansowo lokalny klub sportowy pomagając tym samym **20** nastolatkom w rozwijaniu ich pasji i talentów.
- Systematycznie wspieramy finansowo i rzeczowo **6** placówek opiekuńczo-wychowawczych.
- W wykazie Ministerstwa Finansów dotyczącym wysokości otrzymanego 1% podatku za 2017 rok liczącym 8682 organizacji, zajęliśmy **39** miejsce.

DANE REJESTROWE / ZARZĄD FUNDACJI

Fundacja „Serca dla Maluszka” z siedzibą w Bielsku-Białej (43-300) przy ul. Kowalskiej 89/1 została wpisana do Krajowego Rejestru Sądowego dnia 30.05.2011r. pod numerem **KRS: 0000387207** przez Sąd Rejonowy w Bielsku-Białej Wydział VIII Gospodarczy.

10.09.2014r. Fundacja „Serca dla Maluszka” otrzymała status organizacji pożytku publicznego.

Ewelina Kliś	Prezes Zarządu
Natalia Kliś	Wiceprezes Zarządu
Ewa Gołuszka	Przewodnicząca Rady Fundacji
Barbara Uraśńska	Wiceprzewodnicząca Rady Fundacji
Agnieszka Gawron	Sekretarz Rady Fundacji

Członkowie Zarządu oraz Rady Fundacji pełnią swoją funkcję charytatywnie.

DZIĘKUJEMY ZA ZAUFANIE

99% PRZEKAZANYCH NAM ŚRODKÓW Z 1% PODATKU TRAFIA DO DZIECI

3 084 707,12 zł to kwota 1 % podatku, którą przekazaliście Państwo na rzecz naszej organizacji w 2018 roku.

Państwa 1 % podatku, dla naszych Podopiecznych, znaczy bardzo wiele, pomaga walczyć z chorobą, daje nadzieję na lepsze jutro.

Dzięki Państwu nasze Maluszki nie są same w swoich codziennych zmaganiach. 99 % środków, pochodzących z 1 % podatku trafia do naszych Podopiecznych i jest przeznaczana na ich leczenie i rehabilitację. Pozostały 1 % stanowią koszty bankowe (niezależne od nas) związane ze zbiórką 1 % podatku.



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2018 r.

Rozpoczęliśmy realizację największego marzenia o budowie centrum rehabilitacyjnego w naszym mieście.

W 2018 roku spełniały się marzenia... Najbardziej jednak ucieszyła nas realizacja tego o budowie centrum rehabilitacyjnego. Wspólnie rozpoczęliśmy tworzenie miejsca, gdzie nie tylko nasi Podopieczni, ale także inne osoby potrzebujące, będą mogły się bezpłatnie rehabilitować. Od lat najwięcej pozyskanych środków przeznaczamy na pokrycie kosztów rehabilitacji, stąd wiemy jak ważna jest rehabilitacja i jak ogromne jest na nią zapotrzebowanie. Budynek gabinetu został wzniesiony w siedzibie naszej Fundacji w Bielsku – Białej. W 2018 roku udało się zakończyć wszystkie prace wykończeniowe. W następnym roku będziemy wyposażać gabinet, kompletować niezbędny sprzęt oraz poszukiwać odpowiedniej kadry do pracy z dziećmi. Mamy wiele planów, związanych z gabinetem. Bardzo zależy nam, żeby było to miejsce przyjazne, gdzie zarówno dzieciaki, jak i rodzice będą czuli się dobrze i bezpiecznie. Planujemy realizację różnego rodzaju szkoleń, pomoc psychologiczną oraz spotkania integracyjne.

Wierzimy, że dzięki Waszej pomocy, wkrótce gabinet będzie działał pełną parą!



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2018 r.

Sfinansowaliśmy zagraniczną operację nóg naszej Podopiecznej Antoniny

Rok 2018 był dla nas wyjątkowy za sprawą Państwa wielkich serc, które nie odmówiły pomocy naszej małej Podopiecznej Antosi. Dziewczynka przyszła na świat z licznymi wadami w obrębie układu kostno - stawowego. Dzięki Państwa pomocy udało się pozyskać ponad milion złotych na zagraniczną operację Tosi w Paley Institute na Florydzie, która uchroniła dziewczynkę przed wózkiem inwalidzkim. *Najpiękniej, jak umiemy, dziękujemy Wam za wsparcie, zaufanie, pomoc! Jesteście niezastąpieni! Nasi Podopieczni mają wielkie szczęście, że zawsze mogą na Was liczyć! Dziękujemy!*



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2018r.

Pomagaliśmy w organizowaniu i finansowaniu rehabilitacji.

Podobnie, jak w roku ubiegłym, na finansowanie rehabilitacji naszych Podopiecznych przeznaczyliśmy najwięcej z pozyskanych środków finansowych. **Dlaczego rehabilitacja jest tak ważna?** Wcześnie podjęty i systematycznie prowadzony proces usprawniania ruchowego zmniejsza, a niekiedy całkowicie likwiduje skutki niepełnosprawności. Daje szansę dzieciom i osobom dorosłym na znacznie lepsze funkcjonowanie i samodzielność. Z różnych przyczyn, przede wszystkim finansowych, niepełnosprawni nie korzystają z tej szansy. Dlatego działalność naszej Fundacji, od początku jej powstania koncentruje się na zapewnieniu Podopiecznym możliwości korzystania ze specjalistycznej rehabilitacji w ośrodkach, rehabilitacji domowej oraz wielokierunkowej terapii.

Ta forma pomocy ma SuperMoc – małe cuda zdarzają się naprawdę:

Przykładem może być tutaj nasza Podopieczna Iga, która dzięki swojej ogromnej determinacji oraz systematycznej rehabilitacji postawiła swoje pierwsze kroki, mimo rozszczepu kręgosłupa, z którym się urodziła.

Chcąc zapewnić dostęp do profesjonalnej rehabilitacji, jak największej liczbie chorych dzieci, podjęliśmy decyzję o budowie gabinetu rehabilitacyjnego. Otwarcie centrum rehabilitacji planujemy na koniec 2019.



rehabilitacja ruchowa Igi

rehabilitacja w kombinezonie Helenki

terapia SI Franciszka

rehabilitacja Igorka

rehabilitacja Natalki

DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2018r.

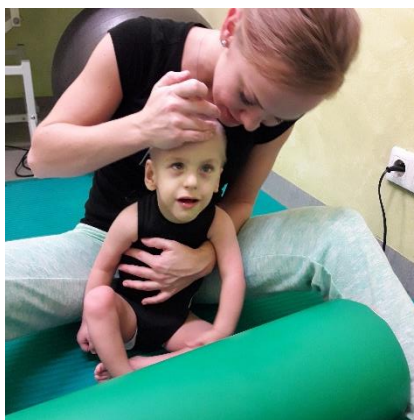
Udzielaliśmy pomocy finansowej z przeznaczeniem na zakup drogich lekarstw. Opłacaliśmy innowacyjne terapie farmakologiczne.

Jednym z naszych głównych celów jest zapewnienie naszym Podopiecznym stałego dostępu do różnych form leczenia farmakologicznego i żywieniowo-suplementacyjnego. Rodziców naszych Podopiecznych często nie stać na wykup podstawowych lekarstw, nie wspominając już o zakupie specjalnych suplementów diety, które również stanowią silne narzędzie do walki z chorobą. Między innymi w przypadku autyzmu rola suplementacji jest nie do przecenienia. Pomagaliśmy, kupując nier refundowane leki, suplementy diety, witaminy, artykuły spożywcze specjalnego przeznaczenia i inne produkty lecznicze, które znacząco wpływały na poprawę zdrowia naszych Podopiecznych. Finansowaliśmy również zakup środków higienicznych dla najbardziej potrzebujących, przewlekle chorych dzieci. Podobnie jak w roku ubiegłym, robiliśmy wszystko, co w naszej mocy, aby zapewnić Podopiecznym stałą pomoc.

Ta forma pomocy ma SuperMoc – małe cuda zdarzają się naprawdę:

Między innymi finansowaliśmy leczenie aminokwasami dla naszego Podopiecznego Filipka, który przyszedł na świat, jako wcześniak. Kwasy aminowe regenerują uszkodzone komórki mózgu, dzięki czemu chłopiec zrobił ogromne ruchowe postępy. Ta forma pomocy trafiła między innymi do:

Filipka



Zuzi



Olivera



Filipa



Majeczki



Prowadzimy dla naszych Podopiecznych subkonta, aby umożliwić im gromadzenie środków z 1% podatku i darowizn, które następnie wydatkują na swoje leczenie i rehabilitację. Subkonta są i zawsze będą całkowicie darmowe!

DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2018r.

Finansowaliśmy zabiegi medyczne, wizyty w poradniach i specjalistyczne badania.

Chcąc poprawić stan zdrowia naszych Podopiecznych oraz stworzyć im szansę na skuteczniejszą walkę z chorobą, opłacaliśmy operacje i zabiegi medyczne. Zarówno te nier refundowane przez NFZ, jak i te, na które czas oczekiwania był tak długi, że zachodziło ryzyko znacznego pogorszenia się stanu zdrowia dziecka. Niejednokrotnie bywa też tak, że w Polsce pacjent np. ze skomplikowaną wadą serca musiałby mieć przeprowadzonych kilka operacji, aby kardiochirurgom udało się skorygować wadę, natomiast za granicą wymagałby tylko jednej interwencji chirurgicznej. W takich sytuacjach także staramy się pomagać i opłacać operacje zagraniczne.

Finansowaliśmy także terapie nier refundowane przez NFZ, a przynoszące spektakularne sukcesy w walce o zdrowie naszych Podopiecznych, jak np. przeszczep komórek macierzystych. Pokrywaliśmy również koszty związane z prywatnymi wizytami i konsultacjami lekarskimi, badaniami genetycznymi i analitycznymi.

Ta forma pomocy ma SuperMoc – małe cuda zdarzają się naprawdę:

Za przykład może posłużyć nam nasz Podopieczny Kubuś (chłopiec urodził się z rozszczepem kręgosłupa), który dzięki sfinansowanej przez nas zagranicznej operacji bioder, mógł postawić swoje pierwsze kroki. Operacja była wielkim przełomem w życiu chłopca, który z powodu zwichniętych bioder, nie mógł nauczyć się prawidłowo poruszać.

operacja bioder Kubusia



Laura i Blanka - przeszczep komórek macierzystych:



badania genetyczne Konrada



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2018r.

Finansowaliśmy zakup sprzętu rehabilitacyjnego, medycznego oraz materiałów edukacyjnych.

Osoby niepełnosprawne w zależności od schorzenia, kilkakrotnie w ciągu życia muszą zostać zaopatrzone w specjalistyczny sprzęt rehabilitacyjny lub ortopedyczny, co wiąże się ze sporymi wydatkami, niepokrywanymi w całości przez NFZ. W przypadku ciężkich, zagrażających życiu chorób, posiadanie specjalistycznego sprzętu medycznego niejednokrotnie ratuje zdrowie i życie. Sprzęt nie tylko ułatwia naszym Podopiecznym codzienne zmaganie się z chorobą, ale także umożliwia im systematyczne uczestnictwo w kompleksowej i ciągłej rehabilitacji indywidualnej. Wśród zakupionego przez nas sprzętu wymienić można: specjalistyczne wózki inwalidzkie, foteliki rehabilitacyjne, pionizatory, aparaty słuchowe, obuwie ortopedyczne, okulary korekcyjne, zabawki edukacyjne, balkoniki dziecięce, poduszki przeciwoleżynowe, ortezy, ssaki medyczne, sportowy sprzęt rehabilitacyjny, elastyczny gorset ortopedyczny, materace rehabilitacyjne oraz piłki do ćwiczeń, sprzęt komputerowy wraz ze specjalistycznym oprogramowaniem przeznaczonym do terapii logopedycznej.

Ta forma pomocy ma SuperMoc – małe cuda zdarzają się naprawdę:

Przykładem może być tutaj Marta, która przyszła na świat z wrodzoną cytomegalią, dzięki zakupionemu Cyber Oku, czyli systemowi alternatywnej komunikacji, może się porozumiewać ze swoimi rodzicami, bez użycia słów, a jedynie za pomocą gałek ocznych.

cyber – eye Marty



pionizator Oskara



ortezy Igi



koncentratu tlenu Natalki



pulsoksymetr Franciszka



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2018r.

Kontynuowaliśmy projekt „Kolorowe Domy Dziecka”

PROJEKT „KOLOROWE DOMEY DZIECKA”

Głównym celem projektu jest poprawa warunków socjalno-bytowych dzieci osieroconych. Cel realizujemy poprzez zakup sprzętu komputerowego i sportowego, wyprawek szkolnych, gier i zabawek edukacyjnych, a także obuwia i odzieży.

Największym problemem, z jakim borykają się obecnie Dyrektorzy lub Kierownicy wyżej wymienionych placówek to oczywiście ograniczone środki finansowe. Najpierw muszą zaspokoić podstawowe potrzeby wychowanków – zakupić odzież, buty, książki do szkoły. Dzieci, które trafiają do takich placówek niejednokrotnie takich właśnie podstawowych rzeczy nie posiadają. Nie starcza więc środków aby wyposażyć odpowiednio świetlicę np. w komputery lub gry. Naszym marzeniem jest - tę świetlicę „pokolorować”.... Tak właśnie narodziła się nazwa projektu – „KOLOROWE DOMEY DZIECKA” - marzymy o tym, aby dzieci mogły w tych świetlicach kolorowo spędzać czas – uczyć się, bawić, cieszyć.

W 2018r. w ramach projektu wsparliśmy:

- Dom Dziecka w Międzywiciu
- Dom Dziecka w Sarnowie
- Dom Dziecka w Bestwinie



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2018r.

Działamy również na rzecz lokalnej społeczności.

Działamy na rzecz lokalnej społeczności, **realizując projekt Zdrowa Postawa**. Wady postawy to dzisiaj przypadłość około 80% populacji dzieci i młodzieży. Sprawą kluczową jest profilaktyka u dzieci i wpajanie im odpowiednich nawyków zdrowotnych. Właśnie dlatego postanowiliśmy wesprzeć Dyrektora Zespołu Szkół w Pietrzykowicach, pana Janusza Gancarczyka w jego działaniach o poprawę postawy uczniów szkoły z klas od 1 do 3 i sfinansować lekcje gimnastyki korekcyjnej dla 30 najbardziej potrzebujących uczniów. Zajęcia z gimnastyki korekcyjnej odbywają się dwa razy w tygodniu. Szkoła w Pietrzykowicach posiada wykwalifikowaną kadrę, bogatą bazę sprzętu i odpowiednie pomieszczenia, by organizować takie zajęcia, ale nie dysponowała środkami, by móc je zorganizować. Zarząd Fundacji zdecydował o ciągłości wsparcia finansowego w tym zakresie, podpisując ze Szkołą w Pietrzykowicach umowę patronacką, dzięki czemu zajęcia z gimnastyki korekcyjnej będą odbywały się również w latach następnych.

Działamy na rzecz lokalnej społeczności, **wspierając Wychowanków Przedszkola w Pietrzykowicach**. W ramach naszego projektu DZIAŁAMY LOKALNIE, zakupiliśmy materiały, które pomogą w leczeniu zaburzeń z zakresu integracji sensorycznej Wychowanków Przedszkola Publicznego nr 1 w Pietrzykowicach. Zaburzenia SI mają wpływ na uczenie się, zachowanie i rozwój społeczno-emocjonalny dziecka. Problemy nie znikną same, a z czasem mogą się nasilić albo przyjąć inną formę. Większość zaburzeń może zminimalizować dobrze prowadzona terapia, dlatego ważne jest wczesne rozpoznanie problemu. Mamy nadzieję, że nasza pomoc przyczyni się do prawidłowego rozwoju dzieciaków i pozwoli na prowadzenie skuteczniejszej terapii.

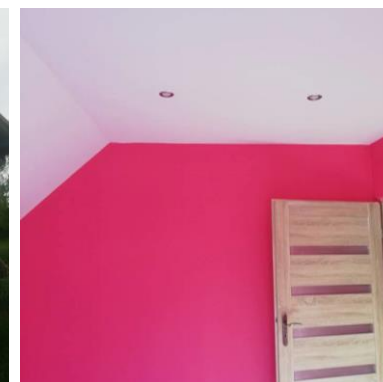
Działamy na rzecz lokalnej społeczności, **wspierając lokalną drużynę piłkarską dziewcząt LKS Bory Pietrzykowice**. Dziewczęta, trenujące piłkę nożną pod barwami klubu LKS Bory Pietrzykowice, to zawodniczki młode i zdolne. Ćwiczą z zapałem. Zdaniem szkoleniowców mają ogromny potencjał i reprezentują wysoki poziom gry. Są tą dziewczyną, pochodzącą z niezamożnych i wielodzietnych rodzin, zagrożonych wykluczeniem społecznym. Zaopiekował się nimi ich trener Daniel Grabski, zaszczepiając tym samym pasję do sportu. Niestety drużyna żeńska nie jest wspierana finansowo i brakuje jej środków na sprzęt do gry, wyjazdy treningowe, obuwie, koszulki. Dlatego postanowiliśmy pomóc, wspierając młode zawodniczki w ich miłości do piłki nożnej.



Wybudowaliśmy dom dla ciężko chorej Kasi i jej rodziny z Rychwałdka k. Żywca

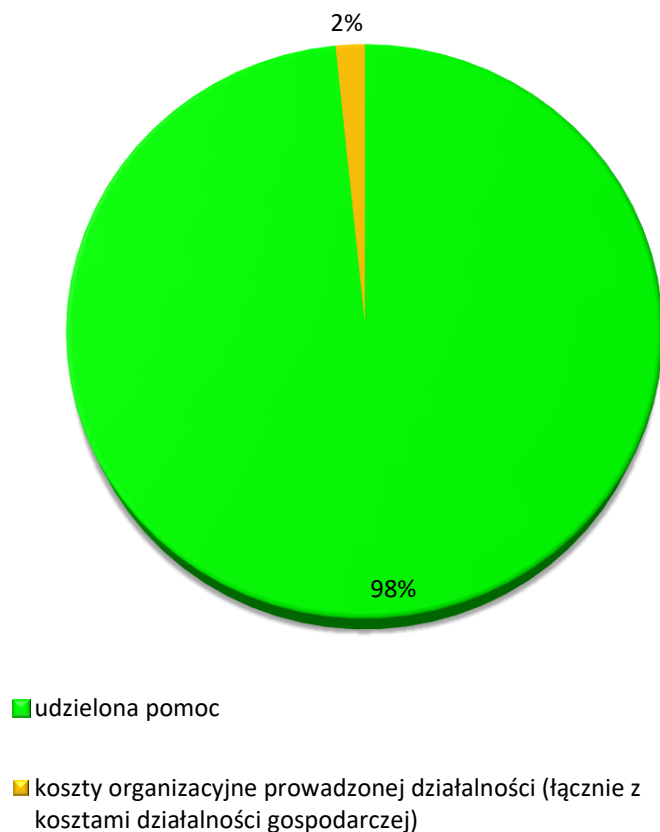
Kasia cierpi na padaczkę lekooporną Zespół Westa. Jest naszą Podopieczną od początku naszej działalności. Dla nas jest aniołkiem, który motywuje do działania i pomagania. Często odwiedzamy Kasię w jej rodzinnym domu. Niestety warunki mieszkaniowe rodziny były całkowicie nieprzystosowane i nieodpowiednie dla tak chorej dziewczynki. W zimie rodzina ogrzewała pomieszczenie dwoma piecykami, z których się kopało i leciała sadza, parę metrów dalej spała Kasia, dla której każde nawet najmniejsze przeziębienie jest bardzo niebezpieczne. Dom, w którym mieszkała rodzina nie miał fundamentów. Panowała w nim wilgoć. W 2014 roku Kasia trafiła z zapaleniem płuc do szpitala, potem na OIOM. Do domu wróciła po ciężkiej walce o życie, z rurką tracheostomijną, gastrostomią oraz respiratorem. Dlatego postanowiliśmy interweniować, zawalczyć o lepszą, a przede wszystkim, bezpieczną przyszłość dla Kasi. Obecnie Kasia ma już swój piękny, różowy pokój i bezpieczny dom.

Tak to wyglądało....



Tak jest obecnie:

STRUKTURA KOSZTÓW 2018



STRUKTURA PRZYCHODÓW 2018

6 759 590,50 zł to kwota przychodów Fundacji w 2018 roku.

Ich źródła to:

- Wpływy z 1 % podatku – 3 084 707,12 zł
- Darowizny pieniężne – 3 206 022,01 zł
- Darowizny pochodzące ze zbiórki publicznej – 367 053,72zł
- Darowizny rzeczowe – 48 525,00 zł
- Pozostałe przychody - 53 282,65 zł
(w tym działalność gospodarcza)

PRZYKŁADY WSPÓŁPRACY W 2018r.

SPONSORZY DZIECIĘCYCH UŚMIECHÓW

Spotykamy na swojej drodze wiele wspaniałych osób, które każdego dnia wywołują uśmiech na buziach naszych Podopiecznych, pomagając nam czynić dobro na różne sposoby. Z tego miejsca pragniemy podziękować wszystkim naszym Partnerom. Dzięki Państwu nasze działania mogą być skuteczne i sprawne co pozwala nam pomagać coraz większej ilości potrzebujących.

- Współpracujemy z wieloma wspaniałymi sieciami sklepów, które umożliwiają nam przeprowadzanie zbiórki wolnych datków do skarbon, dzięki czemu możemy pozyskać środki na leczenie i rehabilitację naszych Podopiecznych.
- Współpracujemy z kilkudziesięcioma przedsiębiorstwami, które przekazując na rzecz naszych Podopiecznych darowizny finansowe umożliwiają im walkę z chorobą i dają szansę na lepsze jutro.
- Firmy Werner&Mertz oraz LPP wspomagają nasz autorski projekt Kolorowe Domy Dziecka, przekazując swoje produkty, czyli środki czystości i ubrania, na rzecz Wychowanków Domów Dziecka.
- Apteka od Serca, Iglotex, BinMontaż, Enea i wiele innych fantastycznych firm wspierają naszych Podopiecznych poprzez korzystanie z usług reklamowych fundacji i zakup świątecznych kartek, z których dochód przeznaczamy na ochronę zdrowia naszych Maluszków.
- Media Agora S.A., Onet, Gazeta Krakowska oraz wiele innych, pomagają nam w naszych medialnych działaniach. Dla naszych Podopiecznych pomoc w rozpowszechnianiu apeli jest bezcenna i wiele dla nas znaczy.
- Firma Google wspiera nas w naszych internetowych działaniach. Poprzez program Google Ad Grants umożliwia nam korzystanie nieodpłatnie z tekstowych reklam Adwors, co umożliwia nam lepszą promocję naszych działań w internecie.



SPRAWOZDANIA FINANSOWE PEŁNE

Wszystkie sprawozdania finansowe znajdują Państwo na naszej stronie internetowej w zakładce sprawozdania.

→ www.fundacjasercadlamaluszka.pl

Szczegółowe sprawozdania dotyczące 1% podatku znajdują Państwo na stronie Ministerstwa Pracy i Polityki Społecznej

→ www.sprawozdaniaopp.mpips.gov.pl

Szczegółowe sprawozdania dotyczące prowadzonej przez nas zbiórki publicznej znajdują Państwo na stronie Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji

Numer zbiórki : 2014/15/OR

→ www.zbiorki.gov.pl

JAK MOŻESZ POMÓC

Wspierasz naszych Podopiecznych w ich codziennych zmaganiach:

- przekazując 1 % swojego podatku nasz numer KRS 0000387207
- przekazując darowiznę nasze konto 85 1160 2202 0000 0001 9214 1142

DOŁĄCZ DO GRONA

SPONSORÓW DZIECIĘCYCH UŚMIECHÓW

PROGRAM DEDYKOWANY SPECJALNIE DLA FIRM
CHCĄCYCH POMAGAĆ

WIĘCEJ O PROGRAMIE –

www.fundacjasercadlamaluszka.pl/chce-pomoc/dla-firm.html

DZIĘKUJEMY ZA PAŃSTWA CZAS!
ŻYCZYMY PAŃSTWU WSZYSTKIEGO DOBREGO!



@fundacja.serca.dla.maluszka