



RAPORT ROCZNY *2019 rok*



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

LIST PREZESA ZARZĄDU

*Szanowni Państwo,
Niezawodni SuperBohaterowie!*



Z ogromną przyjemnością pragnę zaprosić Państwa do zapoznania się z działalnością naszej organizacji w 2019 roku. Nie sposób nie wspomnieć na samym początku o tym, jak wiele Państwa szlachetne serca, nieustanna obecność i niezmiennie wielkie zaangażowanie pozwoliły działać dobrego. Dziękuję, że możemy na Państwa liczyć nieprzerwanie już od 9 lat!

Raport, który trzymają Państwo w rękach przedstawia wszystkie cele, które udało nam się wspólnie osiągnąć. Wspólnie, gdyż bez Państwa wsparcia to wszystko nie byłoby możliwe. Mam nadzieję, że po lekturze przepełni Państwa szczerą dumą z postawy, którą Państwo reprezentują oraz radość z tego, że pomaganie może być takie proste.

Rok 2019 był przepełniony sukcesami – od tych najmniejszych, po te najbardziej wymarzone. Mam zaszczyt poinformować Państwa o udzielonej pomocy, która większa o prawie 3 miliony niż w roku 2018, przewyższyła nasze najśmielsze oczekiwania – **6 989 848,06 zł**. Kwota ta pozwoliła nam uczynić naprawdę wiele niesamowitych rzeczy: sfinansować przeszczepy komórek macierzystych dla kilku naszych Podopiecznych, zoperować rączkę Oli, zoperować stopy Tosi, umożliwić Adasiowi fibrotomię oraz udzielić pomocy finansowej kilkuset naszym Podopiecznym na niezbędną rehabilitację i farmakoterapię. Zebrane środki przekazaliśmy także na zakup wielu sprzętów rehabilitacyjno-medycznych dla naszych Podopiecznych, m.in. pionizatorów, specjalistycznych wózków i siedzisk, kombinezonów ortopedycznych oraz asystorów kaszlu. Nie uległy zapomnieniu także nasze projekty, takie jak „Kolorowe Domy Dziecka”, „Zdrowa Postawa” oraz „Działamy Lokalnie”. Poza nieprzerwanym wsparciem dla Najmłodszych, w 2019 r. mieliśmy możliwość pomóc skrzywdzonej 99-letniej Ewie Bebek, która zrodziła w nas pragnienie rozszerzenia naszych działań również o pomoc osobom starszym.

Mogą więc Państwo zauważyć, że 2019 rok naprawdę obfitował w ogrom spełnionych marzeń i zrealizowanych celów. Więcej informacji na temat naszej działalności znajdą Państwo na kolejnych stronach raportu, dlatego też uprzejmie zachęcam do dalszej lektury. Na sam koniec pragnę ponownie wszystkim Państwu podziękować za udział w każdym z naszych działań, naprawdę są Państwo SuperBohaterami!

Łączę ogrom serdeczności
i pozytywnych myśli,



Prezes Zarządu Fundacji – Ewelina Kliś

JAK POMAGAMY

„Bardzo dziękujemy pracownikom Fundacji za pomoc i pełen profesjonalizm. Panie zawsze pomocne i co najważniejsze służą pomocą.” – pani Justyna, mama Kacpra.

„Fundacja Serca dla Maluszka jest Najlepsza. A co najważniejsze naprawdę pomaga chorym dzieciaczkom i wspiera bezustannie ich rodziców. Pozdrawiam całą załogę fundacji i DZIĘKUJĘ.” – pani Joanna, mama Marty.

„Fundacja, którą tworzą kobiety o pięknych sercach, niesamowicie oddane temu co robią. Pomoc dla mojej Córki uzyskałam błyskawicznie. Ilekroć mam jakieś pytania, odpowiedź dostaje natychmiastowo. Chociaż jesteśmy z córką w fundacji od niedawna, pięknie dziękujemy za już uzyskaną pomoc, wsparcie i za pompę mobilną, która bardzo ułatwi nam funkcjonowanie. I oczywiście dziękujemy z całego serca darczyńcom. Wasza pomoc jest nieoceniona..” – pani Agata, mama Oliwki

„Ludzie w Fundacji Serce dla Maluszka - zaufani rzetelni szczerzy kontaktowi (zawsze telefon zostaje odebrany oraz wszelkie informacje zostają udzielone) empatyczni, wyrozumiali, pomocni - GENIALNI.” – pani Izabela, mama Piotrka i Janka.

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 dziewięciu 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 **1028** Podopiecznych.
- Udzielona przez nas do tej pory pomoc wyniosła **17 095 022,43 zł**.
- Pod swoją opieką mamy **27** wielodzietne rodziny zagrożone ubóstwem i wykluczeniem społecznym.
- Od 5 lat zapewniamy całoroczny dostęp do gimnastyki korekcyjnej grupie **42** uczniów z wadami postawy.
- Od 3 lat wspieramy finansowo lokalny klub sportowy pomagając tym samym **20** nastolatkom w rozwijaniu ich pasji i talentów.
- Od roku finansujemy zajęcia z rytmiki dla **46** przedszkolaków.
- Systematycznie wspieramy finansowo i rzeczowo **6** placówek opiekuńczo-wychowawczych.
- W wykazie największych beneficjentów 1% podatku otrzymanego w 2019 roku, sporządzonego przez Ministerstwo Finansów, zajęliśmy **20** 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 września 2014 r. Fundacja „Serca dla Maluszka” otrzymała status organizacji pożytku publicznego.

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

DZIĘKUJEMY ZA ZAUFANIE

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

5 245 128,87 zł to kwota 1% podatku, którą przekazaliście Państwo na rzecz naszej organizacji na 2019 rok.

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

Dzięki Państwa wielkiemu zaangażowaniu znaleźliśmy się na 20 miejscu w Wykazie Ministerstwa Finansów.



20
MIEJSCE

w wykazie OPP, które otrzymały
1 % podatku za 2018 rok

DZIĘKUJEMY!!

DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2019 r.

Sfinansowaliśmy trzy zagraniczne przeszczepy komórek macierzystych.

Rok 2019 był dla nas wyjątkowy za sprawą Państwa wielkich serc, które nie odmówiły pomocy trójce naszych Podopiecznych: Przemusiowi, Hani oraz Adrianowi. Dzięki Państwa wsparciu mogliśmy sfinansować zagraniczny przeszczep komórek macierzystych dla trójki naszych wyjątkowych Podopiecznych. Dla nich jest to ogromna szansa na poprawę zdrowia i funkcjonowania.

Najpiękniej, jak umiemy, dziękujemy Wam za wsparcie, zaufanie, pomoc! Są Państwo niezastąpieni! Nasi Podopieczni mają wielkie szczęście, że zawsze mogą na Państwa liczyć! Dziękujemy!

PRZEMUŚ



HANIA



ADRIANEK



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2019 r.

Pomagaliśmy w organizowaniu i finansowaniu rehabilitacji.

Podobnie, jak w roku ubiegłym, na finansowanie rehabilitacji naszych Podopiecznych przeznaczaliśmy 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 Antosia, która dzięki swojej ogromnej determinacji oraz systematycznej rehabilitacji stawia swoje pierwsze kroki przy pomocy chodzika. Dziewczynka przyszła na świat jako wcześniak w 26 tygodniu ciąży, a obecnie zmagają się z mózgowym porażeniem dziecięcym. Jej pierwsze kroki to ogromny sukces. Ta forma pomocy trafiła również między innymi do:

ANTOSI



PRZEMKA



OLIWKI



TOSI



ANTKA



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2019 r.

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 nierefundowane 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 naszego Podopiecznego Szymona. Dzięki odpowiednio dobranej suplementacji chłopiec, urodzony z ciężką wadą genetyczną, robi ogromne postępy. Z dziecka leżącego, prężącego się, któremu groził PEG, jest dzieckiem, które chętnie je i zaczyna samodzielnie siadać. Ta forma pomocy trafiła również między innymi do:

SZYMKA

PAWŁA

ANTOSIA

ZUZI

MAKSIA



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 2019 r.

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 nierefundowane 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 nierefundowane 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 postępującej choroby, nie mógł nauczyć się prawidłowo poruszać. Ta forma pomocy objęła:

*OPERACJĘ
KUBY*



OPERACJĘ RĄCZEK OLI



*PRZESZCZEP KOMÓREK
MACIERZYSTYCH ZUZI*



OPERACJĘ STÓP TOSI



FIBROTOMIĘ ADASIA



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2019 r.

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 Kubuś, który przyszedł na świat z rdzeniowym zanikiem mięśni. Chłopczyk potrzebował pionizatora, żeby nie dochodziło do przykurczy i deformacji stawów. Ta forma pomocy trafiła również między innymi do:

PIONIZATOR KUBUSIA

WÓZEK MADZI

SIEDZISKO HELEN

KOMBINEZON ANI

*WÓZEK AKTYWNY
RAFAŁKA*



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2019 r.

Kontynuowaliśmy projekt „Kolorowe Domy Dziecka” oraz inicjatywy na rzecz lokalnej społeczności.

Głównym celem projektu „Kolorowe Domy Dziecka” 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 DOMY DZIECKA” - marzymy o tym, aby dzieci mogły w tych świetlicach kolorowo spędzać czas – uczyć się, bawić, cieszyć. **W 2019 r. w ramach projektu wsparliśmy Dom Dziecka w Sarnowie**



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 podstawowej z klas I-III 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 kadre, 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.

DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2019 r.

Kontynuowaliśmy projekt „Kolorowe Domy Dziecka” oraz inicjatywy na rzecz lokalnej społeczności.



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 dzieci 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, pochodzące 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.



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2019 r.

Pomoc dla 99-letniej Ewy Bebek z Bielska-Białej, która została okradziona ze wszystkich swoich oszczędności.

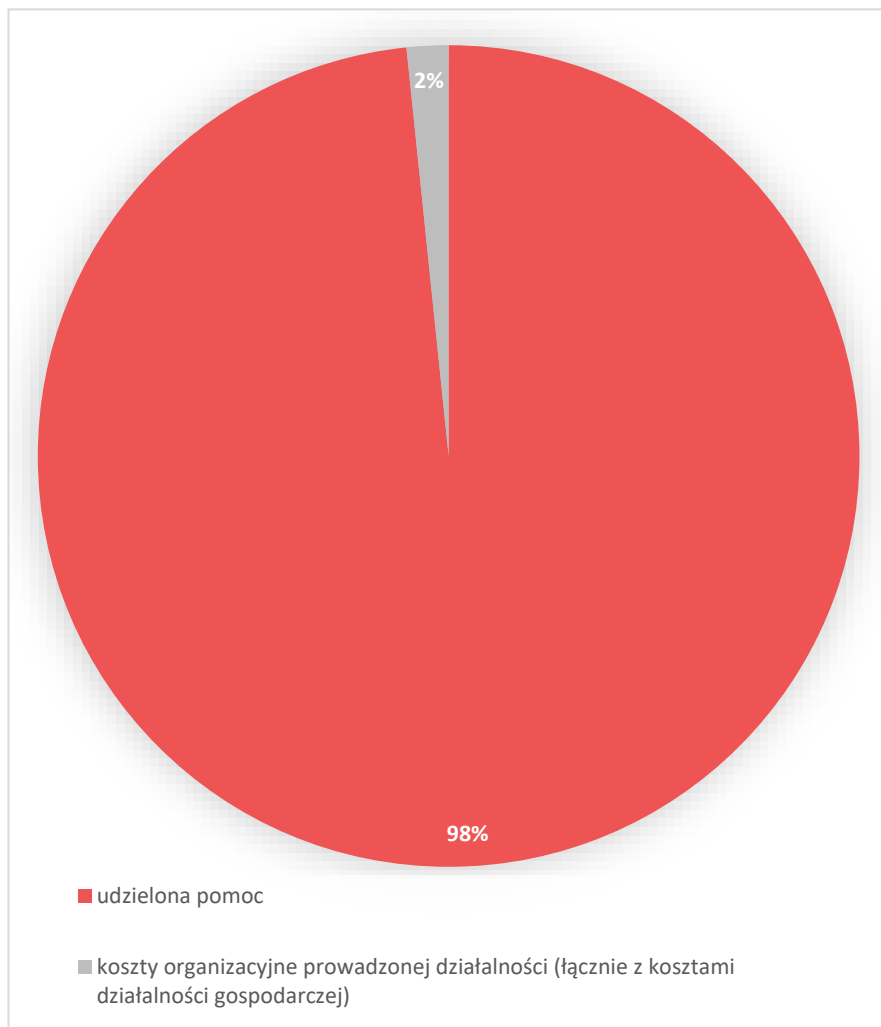
Historia Pani Ewy poruszyła wiele tysięcy serc, których niezaprzeczone dobro pozwoliło wykorzystać sytuację – mogło wydawać się dramatyczną – jako podwaliny czegoś nowego, lepszego. Gdy tylko dotarła do nas wiadomość o nieszczęściu, które spotkało Panią Ewę, nie mogliśmy pozostać obojętni. Objęliśmy naszą najstarszą Podopieczną najlepszą opieką, jaką potrafiliśmy zapewnić.

Nasza Podopieczna nie musi się już o nic martwić, gdyż we wszystkim może na nas liczyć. W tak krótkim czasie (bo zaledwie w 4 miesiące) udało się nam zrealizować wiele marzeń Pani Ewy, ale przede wszystkim marzenie o własnej drewnianej altanie na działce.

W związku z tym, że uzbierana kwota wyniosła ponad pół miliona złotych postanowiliśmy utworzyć Fundusz im. Babci Ewy, którego środki przeznaczone zostaną na pomoc osobom starszym znajdującym się w trudnej sytuacji materialnej i zdrowotnej.



STRUKTURA KOSZTÓW 2019 ROKU



STRUKTURA PRZYCHODÓW 2019 ROKU

12 709 649,53 zł

To kwota przychodów Fundacji w 2019 roku.

Jej źródła to:

- Wpływy z 1 % podatku – 5 245 128,87 zł
- Darowizny pieniężne – 6 245 981,86 zł
- Darowizny pochodzące ze zbiórki publicznej – 1 198 722,65zł
- Darowizny rzeczowe – 19 816,15 zł
- Pozostałe przychody - 131 459,41 zł
(w tym działalność gospodarcza)

7 139 380,19 zł

To kwota kosztów Fundacji w 2019 roku.

Jej źródła to:

- Działalność nieodpłatna (udzielona pomoc) – 6 989 848,06 zł
- Działalność gospodarcza – 33 092, 83 zł
- Pozostałe koszty operacyjne – 3 701,09 zł
- Koszty ogólnego zarządu (w tym ubezpieczenia wolontariuszy, subskrypcje programów księgowych) – 112 738,16 zł
- Koszty finansowe – 0,05 zł

**ZYSK W KWOCIE 5 701 728,75 ZGODNIE Z UCHWAŁĄ ZARZĄDU ZOSTAŁ
W CAŁOŚCI PRZEKAZANY NA REALIZACJĘ CELÓW STATUTOWYCH W ROKU 2020**

PRZYKŁADY WSPÓŁPRACY W 2019 r.

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 AdWords, co pozwala nam na lepszą promocję naszych działań w internecie.



Deutsch-Polnische
Industrie- und Handelskammer
Polsko-Niemiecka Izba
Przemysłowo-Handlowa



onet. Pro Bono



AGORA_{SA}

PANDORA™



DECATHLON

IGLOTEX

befame

PARADYŻ
CERAMIKA



Enea
Operator



Google
AdWords

LPP

ASCOMP
IT INTEGRATOR

OCHNIK



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