

# RAPORT ROCZNY

## 2016 rok

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



## LIST PREZESA ZARZĄDU

*Szanowni Państwo,*

Ze względu na to, że bardzo zależy nam na przejrzystości naszych działań oraz Państwa zaufaniu, które umożliwia nam robienie tak wiele dobrego, udostępniamy Państwu niniejszy raport za 2016 rok. **Na wstępie pragnę Państwu podziękować**, za ogromne serca i niezmienną od lat, szlachetną postawę. Dzięki Państwa pomocy nasza fundacja działa nieprzerwanie od 2011 roku. Od tego czasu dzieją się rzeczy piękne i wydawałoby się niemożliwe... Przykładem może być tutaj historia Pani Bernadety, u której podczas rutynowego zabiegu doszło do sepsy. Zakażenie spowodowało niewydolność krążeniową, której skutkiem była amputacja nóg. Pomogliśmy naszej Podopiecznej, poprzez zakup **protezy zapewniających maksimum sprawności ruchowej** oraz opłaciliśmy intensywną, roczną rehabilitację. Dzięki temu Pani Bernadeta może teraz prowadzić normalne życie, być osobą samodzielną, aktywną, a także wspaniałą matką dla dwójki obecnych dzieci i trzeciego, które nosi jeszcze pod sercem.

Z wielką dumą pragniemy poinformować Państwa, że miniony rok zakończył się dla nas wielkim sukcesem - wartość udzielonej przez nas pomocy wzrosła o 50% i wyniosła **ponad milion złotych**. W tym miejscu pragnę, serdecznie podziękować naszym Wolontariuszom. Bez Was, te wyniki nie byłyby możliwe!



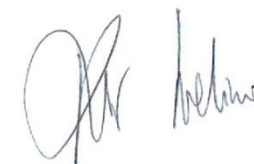
Chcąc zwiększyć zakres udzielanej przez nas pomocy oraz stale redukować koszty administracyjne zdecydowaliśmy na **otwarcie działalności gospodarczej**, z której dochód przeznaczamy na realizowanie celów statutowych oraz pokrycie kosztów organizacyjnych.

Liczba naszych Podopiecznych systematycznie wzrasta. W roku 2016 dołączyło do nas sześćdziesięcioro dzieci, którym udało się zapewnić stałą pomoc.

Jeszcze raz dziękujemy, więc wszystkim, którzy przyczynili się do tego, że jesteśmy i możemy pomagać.

Dla mnie i naszych Podopiecznych jesteście Państwo **SuperBohaterami!**

Z wyrazami szacunku,  
Prezes Zarządu Fundacji – mgr Ewelina Kłis





## JAK POMAGAMY

*„Bardzo dziękuję za bezinteresowną pomoc, za ogromne serce,  
jake wkładacie Państwo w pomoc dzieciom.”*

*mama Marcinka, Violetta Okrutniak*

*„Ja bardzo chciałam Państwu podziękować za wsparcie, pomoc,  
ekspresowe rozwiązywanie problemów, udzielanie rad, pomocy,  
sympatyczność, zainteresowanie, pracę wykonywaną z serca.”*

*mama Aleksa, Małgorzata Świerczyńska*

*„Bardzo dziękuję za pomoc w zbiórce dla mojego syna i za całe  
dwa lata życzliwości i cierpliwości. Zaangażowanie całej ekipy  
w pomoc naszym dzieciakom jest niespotykana.”*

*mama Jonatana, Magdalena Szychowiak*

*„Bardzo bardzo dziękuję i super, że takie Fundacje jak Wasza  
istnieją i naprawdę pomagają potrzebującym.”*

*mama Marty, Joanna Kubasiak*

FUNDACJA „SERCA DLA MALUSZKA”

Ul. KOWALSKA 89 m1

43-300 BIELSKO-BIAŁA

KRS: 0000387207

Tel. 338 21 1473

e-mail: [biuro@fundacjasercadlamaluszka.pl](mailto:biuro@fundacjasercadlamaluszka.pl)

[www.fundacjasercadlamaluszka.pl](http://www.fundacjasercadlamaluszka.pl)

## 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 sześciu lat.

### Nasza wizja

Każde dziecko oraz osoba niepełnosprawna 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, 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 **248** Podopiecznych
- Udzielona przez nas do tej pory pomoc wyniosła **2.026.806,47 zł**
- Pod swoją opieką mamy **32** wielodzietne rodziny zagrożone ubóstwem i wykluczeniem społecznym
- Od 3 lat zapewniamy całoroczny dostęp do gimnastyki korekcyjnej grupie **38** uczniów z wadami postawy
- Systematycznie wspieramy finansowo i rzeczowo **5** placówek opiekuńczo-wychowawczych
- W wykazie Ministerstwa Finansów dotyczącym wysokości otrzymanego 1% podatku za 2015 rok liczącym 8108 organizacji, zajęliśmy **106** miejsce

## DANE REJESTROWE / ZARZĄD FUNDACJI

Fundacja „Serca dla Maluszka” z siedzibą w Bielsku-Białej (43-300), ul. Kowalska 89m1 została wpisana do Krajowego Rejestru Sądowego dnia 30.05.2011r. pod numerem KRS: 0000387207 przez Sąd Rejonowy w Bielsku-Białej Wydział VIII Gospodarczy.

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

Ewelina Kliś	Prezes Zarządu
Grzegorz Koszyła-Malczewski	Wiceprezes Zarządu
Ewa Gołuszka	Przewodnicząca Rady Fundacji
Barbara Urańska	Wiceprzewodnicząca Rady Fundacji
Agnieszka Gawron	Sekretarz Rady Fundacji

Członkowie Zarządu oraz Rady Fundacji pełnią swoją funkcję charytatywnie.

## DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2016r.

### 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.

*W 2016r. pomogliśmy prawie 350 potrzebującym na łączną kwotę 1.054.367,39 złotych*

na ten cel przekazaliśmy ponad 290.000,00 zł

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

Przykładem może być tutaj nasza Podopieczna Zuzia (dziewczynka choruje na Mózgowe Porażenie Dziecięce), która dzięki opłacanej przez nas intensywnej i systematycznej rehabilitacji w wieku 7 lat postawiła swoje pierwsze kroki.



Emilka



Magdalena



Wiktoria



Zuzia



Alex

## DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2016r.

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

Jednym z naszych głównych celów jest zapewnienie Podopiecznym stałego dostępu do różnych form leczenia farmakologicznego i żywieniowo-suplementacyjnego. Rodziców naszych Podopiecznych często nie stać na wykup podstawowych leków, a więc na rozpoczęcie czy kontynuację leczenia. Środków brakuje też na zakup specjalnych suplementów diety, które również stanowią silne narzędzie do walki z chorobą. Tak jak w przypadku autyzmu, gdzie 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:

Za przykład może nam posłużyć Kasia, dziewczynka cierpiąca na ciężką odmianę padaczki lekoopornej - Zespół Westa, dla której finansowaliśmy zakup Oleju CBD (nierefundowanej broni w walce z padaczką), który znacząco wpłynął na zmniejszenie częstotliwości napadów u dziewczynki. Obecnie, aż piętnaścioro naszych Podopiecznych zmagają się z tą ciężką chorobą.

Zuzia

Olga

Laura

Kasia

Zuzia



Chcąc zapewnić dostęp do profesjonalnej rehabilitacji jak największej liczbie dzieci, podjęliśmy decyzję o utworzeniu gabinetu rehabilitacyjnego. Pierwsze prace już za nami, otwarcie planujemy na 2018 rok.

na ten cel  
przekazaliśmy  
ponad  
90.000,00 zł

## DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2016r.

### Finansowaliśmy operacje, zabiegi medyczne, wizyty w poradniach specjalistycznych i 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. z skomplikowaną wadą serca musiałby mieć przeprowadzonych kilka operacji, aby kardiochirurgom udało się skorygować wadę, natomiast zagranicą wymagałby tylko jednej interwencji chirurgicznej.

W takich sytuacjach także staramy się pomagać i opłacać operacje zagraniczne.

Finansowaliśmy również 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:

Tak jak w przypadku naszego Podopiecznego Kamila (chłopczyk urodził się z wadą stóp – stopy końsko-szpotawe), który dzięki prywatnej operacji całkowicie odzyskał sprawność. Kamil w wieku trzech lat nie mógł biegać, schodzić po schodach, nie umiał założyć bucików, obecnie wszystkie te czynności wykonuje bez najmniejszego problemu. Sprawność chłopca poprawiła się na tyle, że wkrótce Kamilek opuści grono naszych Podopiecznych, jako zupełnie zdrowy chłopak.

Mającymi charakter ciągły przedsięwzięciami Fundacji są organizowane dwa razy do roku zbiórki żywności. Zbiórki prowadzone są dzięki pomocy wolontariackiej uczniów szkół ponadgimnazjalnych.

na ten cel  
przekazaliśmy  
ponad  
170.000,00 zł



## DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2016r.

### 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, ortozy, ssaki medyczne, sportowy sprzęt rehabilitacyjny, elastyczny gorset ortopedyczny, materace rehabilitacyjne oraz piłki do ćwiczeń, sprzęt komputerowy wraz specjalistycznym oprogramowaniem przeznaczonym do terapii logopedycznej.

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

- Dla 2 – letniego, chorego na rdzeniowy zanik mięśni **Nikodema**, zakupiliśmy koflator, który w skuteczny i bardzo precyzyjny sposób oczyszcza drogi oddechowe chłopca i zalegającą w nich wydzielinę, znacząco przyczynił się do poprawy zdrowia chłopca.
- Dla 3 – letniego **Ksawerego**, zakupiliśmy wysokiej jakości aparaty słuchowe, które zapewniły jego poprawny rozwój i naukę mowy.
- Dla 18 – letniej Moniki, urodzonej z przepukliną oponowo-rdzeniową zakupiliśmy ortozy ortopedyczne, które pozwoliły na jej na samodzielne poruszanie się po mieszkaniu.

Monika



Nikodem



Ksawery



Umożliwiamy naszym Podopiecznym prowadzenie subkont, na których mogą gromadzić środki z darowizn i 1% podatku. **Subkonta są i zawsze będą całkowicie darmowe.**

na ten cel przekazaliśmy ponad 200.000,00 zł



## DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2016r.

Kontynuowaliśmy projekt „Kolorowe Domy Dziecka” oraz „Zdrowa Postawa”

### PROJEKT „KOLOROWE DOMY 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 wyposażać odpowiednio świetlice np. w komputery lub gry. Naszym marzeniem jest - tą 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 2016r. w ramach projektu wsparliśmy:

- Dom Dziecka w Żywcu,
- Rodzinny Dom Dziecka w Bestwinie,
- Dom Dziecka „Tęcza w Katowicach”.



Dla naszych Podopiecznych organizujemy i prowadzimy zbiórki internetowe, bez pobierania prowizji.

na ten cel przekazaliśmy ponad 50.000,00 zł

## PROJEKT „ZDROWA POSTAWA”

Schorzenia kręgosłupa stały się plagą XXI wieku. Problemy z kręgosłupem są utrapieniem społeczeństw krajów rozwiniętych. Nawet 80 % populacji cierpi na przejściowe bóle pleców, a co piąty człowiek na świecie cierpi na chroniczne problemy z kręgosłupem. Sprawą kluczową jest profilaktyka u dzieci i wpajanie im odpowiednich nawyków zdrowotnych, co w przyszłości zaprocentowałoby mniejszą zapadalnością na schorzenia kręgosłupa, a w rezultacie poprawiłoby jakość życia całych społeczeństw. 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 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, dzięki czemu zajęcia z gimnastyki korekcyjnej będą odbywały się również w latach następnych.



## DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2016r.

Udzielaliśmy wsparcia dzieciom z rodzin ubogich w postaci zakupu żywności, odzieży, wyprawek szkolnych.

Kolejnym realizowanym przez nas celem, było udzielanie pomocy materialnej dzieciom pochodzącym z rodzin ubogich.

Ubóstwo jest jednym z najważniejszych i najbardziej złożonych problemów społecznych. Jest też ściśle powiązane z zagadnieniami marginalizacji i wykluczenia społecznego. Ubóstwo gospodarstw domowych w sposób szczególny uderza w wychowujące się w nich dzieci, ponieważ ogranicza ich prawidłowy rozwój i zagraża ich socjalizacji. Najbardziej oczywistym skutkiem ubóstwa dzieci jest zagrożenie dla ich zdrowia, wynikające z niedożywienia, złych warunków mieszkaniowych i niedostatecznej higieny. Niedożywienie wpływa także na gorsze wyniki w nauce i utrudnia koncentrację.

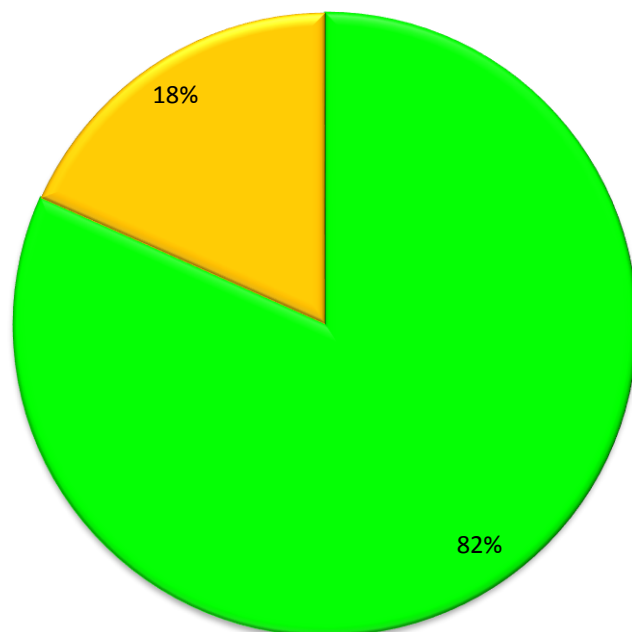
Mamy nadzieję, że podjęte przez nas działania, które mają na celu polepszenie warunków socjalno-bytowych dzieci z rodzin ubogich, nie tylko zmieniają ich życie na lepsze, ale także korzystnie wpływają na rozwój całego społeczeństwa.

Dbamy o to, aby utrzymywać stały kontakt z naszymi Podopiecznymi oraz dostarczać im wsparcia emocjonalnego. W miarę naszych możliwości jest to kontakt bezpośredni. Odwiedzamy Nasze Maluszki w domach, śledzimy postępy, cieszymy się z sukcesów, a także z najmniejszej choćby poprawy. Staramy się informować o prawach pacjenta, dostępnej pomocy socjalnej oraz różnych formach terapii.

na ten cel  
przekazaliśmy  
ponad  
200.000,00 zł



## STRUKTURA KOSZTÓW



■ udzielona pomoc

■ koszty organizacyjne prowadzonej działalności (łącznie z kosztami działalności gospodarczej)

## STRUKTURA PRZYCHODÓW

Przychody wyniosły 2.356.055,89zł i pochodziły z następujących źródeł:

- ➔ darowizny rzeczowe  
166.341,61 zł
- ➔ darowizny pieniężne  
931.237,30 zł
- ➔ darowizny pochodzące ze zbiórki publicznej  
247.239,49 zł
- ➔ 1% podatku  
722.046,59 zł
- ➔ pozostałe przychody (w tym z działalności gospodarczej)  
289.190,90 zł

## SPRAWOZDANIA FINANSOWE PEŁNE

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

→ [www.fundacjasercadlamaluszka.pl](http://www.fundacjasercadlamaluszka.pl)

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

→ [www.sprawozdaniaopp.mpips.gov.pl/](http://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](http://www.zbiorki.gov.pl)

## JAK MOŻESZ POMÓC

**PRZEKAŻ 1% PODATKU – TO NIC NIE KOSZTUJE!**  
WPISZ W RUBRYCE PIT NASZ NUMER KRS 0000387207

**PRZEKAŻ DAROWIZNĘ**

PL 85 1160 2202 0000 0001 9214 1142

KOD SWIFT BANKU: BIGBPLPW

**SKORZYSTAJ Z NASZYCH USŁUG REKLAMOWYCH LUB KUP NASZE  
ŚWIĄTECZNE KARTKI**



**DZIĘKUJEMY CI  
Z CAŁEGO SERCA!**