

RAPORT ROCZNY

2017 rok

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



LIST PREZESA ZARZĄDU



Szanowni Państwo,

Na początek pragnę serdecznie podziękować za to, że jesteście z nami, za Wasze szlachetne serca i zaangażowanie, od siedmiu już lat niezmiennie wielkie. Dla mnie i Podopiecznych fundacji jesteście Państwo absolutnie wyjątkowi, dlatego też bardzo zależy nam aby podejmowane przez nas działania były przejrzyste i godne zaufania.

Z radością składam na Państwa ręce raport za 2017 rok, który obrazuje de facto efekty Państwa pomocy. Mam nadzieję, że z przyjemnością prześledzicie, jak wiele dobrego możemy robić, dzięki Państwa nieprzerwanemu wsparciu.

Niewątpliwie rok 2017 był wyjątkowym czasem, obfitującym w liczne sukcesy. Z wielką dumą pragnę Państwa powiadomić, że w 2017 roku wzrosła wartość udzielonej przez nas pomocy i wyniosła **2.953.179,46 zł**. Kwota ta pozwoliła realnie pomóc ponad 400 potrzebującym osobom. Dzięki zaufaniu, którym nas Państwo obdarzacie, mogliśmy sfinansować m.in. trzy ratujące życie, zagraniczne operacje serca naszych Podopiecznych. Jesteśmy za to ogromnie wdzięczni i pięknie dziękujemy, a to tylko niewielka cześć naszych działań!

We wrześniu 2017 roku nasza organizacja przeszła również kontrolę Ministra Pracy i Polityki Społecznej, który ocenił naszą działalność POZYTYWNIE. W związku z czym możecie być Państwo pewni, że przekazując nam darowiznę lub 1 % podatku, środki te są spożytkowane najlepiej, jak to tylko możliwe - czyli na bezpośrednią pomoc dla dzieci i osób potrzebujących, a wszystkie przedstawione przez nas dane w sprawozdaniach są odzwierciedlone w rzeczywistych działaniach i dokumentacji.

Jak Państwo widzą, 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
Państwa dobra,

Prezes Zarządu Fundacji – Ewelina Kliś

JAK POMAGAMY

„Fundacja Serca dla Maluszka pomogła nam zgromadzić pieniądze na zabieg. Zarządowi Fundacji życzymy, by wystarczyło Wam energii na długie, długie lata. Rzadko która Fundacja tak realnie pomaga swoim podopiecznym.

Jesteście naprawdę WSPANIALI!”

mama Szymona – Katarzyna Wojtal

„Dzięki Waszej pomocy stworzyłam dla dzieci pokój rehabilitacyjny gdzie mają sprzęt i miejsce do stymulacji rozwoju i ćwiczeń. Wszystko dzięki Wam, bo bez Was nie dalibyśmy sobie rady. Z całego serca dziękujemy za pomoc, nie ma wspanialszego uczucia jak uśmiech na twarzy dzieci.”

mama Kuby i Oli – Edyta Kozioł - Musiał

W Fundacji Serce dla Maluszka skupiają się Ludzie - Anioły...robią dla nas wielkie rzeczy, szanują mój trud włożony w leczenie Syna i nigdy nie odmawiają pomocy...empatyczni i wyrozumiali.

Dziękuję

mama Marcina – Justyna Pietrys

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 **420** Podopiecznych.
- Udzielona przez nas do tej pory pomoc wyniosła **4.553.564,31 zł**.
- Pod swoją opieką mamy **32** wielodzietne rodziny zagrożone ubóstwem i wykluczeniem społecznym
- Od 4 lat zapewniamy całoroczny dostęp do gimnastyki korekcyjnej grupie **38** uczniów z wadami postawy.
- Od dwóch 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 2016 rok liczącym 8238 organizacji, zajęliśmy **54** 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 Urasińska	Wiceprzewodnicząca Rady Fundacji
Agnieszka Gawron	Sekretarz Rady Fundacji

Członkowie Zarządu oraz Rady Fundacji pełnią swoją funkcję charytatywnie.

DZIĘKUJEMY ZA ZAUFANIE

Wyniki kontroli Wojewody Śląskiego.

We wrześniu 2017 roku nasza organizacja przeszła kontrolę Ministra Pracy i Polityki Społecznej. Dotyczyła ona naszej działalności, jako organizacji pożytku publicznego. Wojewoda ocenił naszą działalność **POZYTYWNIEM!** Jesteśmy ogromnie szczęśliwi, że możemy Państwu przekazać takie pozytywne wiadomości. Możecie być Państwo pewni, że przekazując nam darowiznę lub 1 % podatku, środki te są spożytkowane najlepiej, jak to tylko możliwe - czyli na leczenie i rehabilitację naszych Podopiecznych, dzieci oraz osób niepełnosprawnych i chorych, a wszystkie przedstawione przez nas dane w sprawozdaniach są odzwierciedlone w rzeczywistych działaniach i dokumentacji.

Mamy nadzieję, że wyniki tej kontroli będą dowodem na to, że byliśmy, jesteśmy i będziemy godni Państwa zaufania!

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

1 585 189,9 zł to kwota 1 % podatku, którą przekazaliście Państwo na rzecz naszej organizacji w 2017 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.

WOJEWODA ŚLĄSKI PO
KONTROLI PRZEPRO-
WADZONEJ W NASZEJ
ORGANIZACJI OCENIA
NASZĄ DZIAŁALNOŚĆ
POZYTYWNIEM!
Zapraszamy do zapoznania
się
z wystąpieniem
pokontrolnym Wojewody
Śląskiego, będącym
wynikiem przeprowadzonej
kontroli:

<http://www.fundacjasercadlamaluszka.pl/zdjecia/a/428/kontrola-wojewody-slaskiego.pdf>

lub w Biuletynie Informacji
Publicznej Śląskiego Urzędu
Wojewódzkiego na stronie
http://bip.katowice.uw.gov.pl/kontrolna/inne_2017.html

DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2017r.

Sfinansowaliśmy trzy zagraniczne operacje serca.

Rok 2017 był czasem dla nas wyjątkowym m.in. ze względu na to, że dzięki Państwa pomocy, opłaciliśmy trzy, ratujące życie zagraniczne operację serca dla trójki naszych wspaniałych Podopiecznych: Wiktorii, Cezarego i Adasia. Dzięki przeprowadzonym operacjom serca codzienne funkcjonowanie naszych małych Podopiecznych uległo znacznej poprawie. 3 – letnia Wiktorja, która była operowana przez profesora Malca w Klinice w Monachium, poczyniła, dzięki naprawie serduszka niesamowite postępy. W końcu widać rezultaty jej intensywnej rehabilitacji, z czego jesteśmy bardzo dumni. Cezary i Adaś natomiast nie zakończyli jeszcze swojego leczenia i będą musieli wrócić do Rzymu na kolejne interwencje u doktora Carottiego.

ADAŚ



WIKTORIA



CEZARY



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2017r.

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 nasz Podopieczny Emilian, który dzięki odpowiedniej specjalistycznej terapii, zaczął wypowiadać swoje pierwsze słowa w wieku 9 lat. Był to wielki przełom w życiu chłopca, który obecnie może sygnalizować swoje potrzeby i łatwiej komunikować się ze swoimi rodzicami.

Chcąc zapewnić dostęp do profesjonalnej rehabilitacji, jak największej liczbie chorych dzieci, podjęliśmy decyzję o budowie gabinetu rehabilitacyjnego. Pierwsze prace już za nami, a otwarcie planujemy w 2019 roku.



terapia Emiliana



fizjoterapia Bartusia



terapia SI Oli



rehabilitacja domowa Martynki



rehabilitacja domowa Huberta

DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2017r.

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, a więc na rozpoczęcie się do czy kontynuację leczenia, 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 koszty specjalistycznych diet, takich jak dieta ketogeniczna, która w znacznym stopniu przyczynia się do lepszego funkcjonowania dzieci z autyzmem oraz zmniejsza częstotliwość występowania napadów u dzieci chorych na padaczkę. Pięknym przykładem jest tutaj Staś, który dzięki wprowadzenia odpowiedniego żywienia, poczynił ogromne postępy, a ataki ustały. Ta forma pomocy trafiła między innymi do:

Stasia



Wiktorii



Zuzi



Nadii



Hani



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 2017r.

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. 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 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 Dawidek (chłopiec urodził się z wadą stóp – stopy końsko - szpotawe), który dzięki sfinansowanej przez nas zagranicznej operacji, mógł postawić swoje pierwsze kroki. Operacja była wielkim przełomem w życiu chłopca, który z powodu wady stóp, nie mógł nauczyć się prawidłowo poruszać.

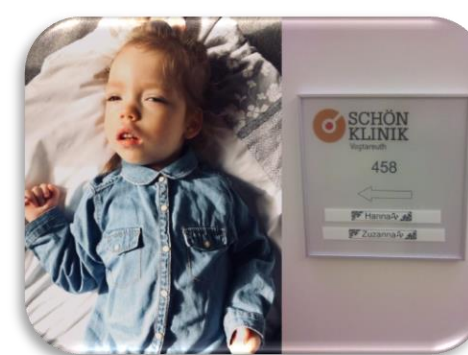
operacja Dawidka:



Martynka i Marta - przeszczep komórek macierzystych:



badania Zuzi w zagranicznej klinice:



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2017r.

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 specjalistycznym oprogramowaniem przeznaczonym do terapii logopedycznej.

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

Przykładem może być tutaj mała Emilka, która przyszła na świat z plagiocefalią – skośnogłowie. Jest to rodzaj deformacji czaszki, który nieleczony może doprowadzić do trwałego kalectwa, powodując szereg zmian w postawie, ułożeniu szczęki, oczu i uszu. Sfinansowaliśmy specjalistyczne ortezy korygujące dla Emilki. Stan jej główki uległ znacznej poprawie i dziewczynka jest już zupełnie zdrowa.

orteza Emilki



pionizator Oli



wózek inwalidzki Basi



koflator Bartusia



urządzenie typu Baffin Filipka inhalator Jasia



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2017r.

Kontynuowaliśmy projekt „Kolorowe Domy Dziecka”

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 wyposażyć odpowiednio świetlicę 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 2017r. w ramach projektu wsparliśmy:

- Dom Dziecka w Żywcu
- Placówka Opiekuńczo – Wychowawcza „Przystań” w Dąbrowie Górniczej
- Dom Dziecka w Międzywiciu
- Dom Dziecka w Bielsku - Białej



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2017r.

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 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.



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 dziewczyny, pochodzące z niezamożnych i wielodzietnych rodzin, zagrożonych wykluczeniem społecznym. Zaopiekował się nimi ich trener Daniel Grabski, zaszczepiając tym samym pasję do sport. Niestety drużyna żeńska nie jest wspierana finansowo i brakuje środków na sprzęt do gry, wyjazdy treningowe, obuwie, koszulki. Dlatego postanowiliśmy pomóc, wpiierając młode zawodniczki w ich miłości do piłki nożnej.



DZIAŁALNOŚĆ STATUTOWA FUNDACJI W 2017r.

Udzielaliśmy wsparcia dzieciom z rodzin ubogich oraz osobom w trudnej sytuacji materialnej 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.



Podjęliśmy się budowy nowego domu dla ciężko chorej Kasi i jej rodziny z Rychwałdka k. Żywca

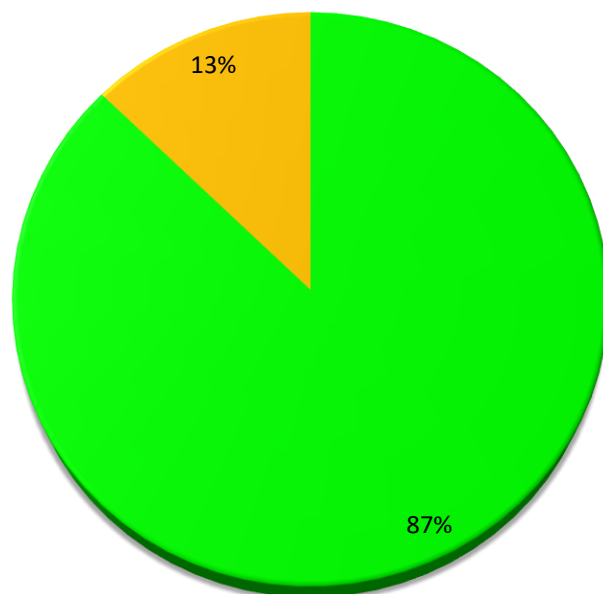
Kasia cierpi na padaczkę lekooporną Zespół Westa. Jest naszą Podopieczną od początku naszej działalności. Dla nas jest aniołkiem, który motywuje do działania i pomagania. Często odwiedzamy Kasię w jej rodzinnym domu. Niestety warunki mieszkaniowe rodziny są obecnie całkowicie nieprzystosowane i nieodpowiednie dla tak chorej dziewczynki. W zimie rodzina ogrzewa pomieszczenie dwoma piecykami, z których się kopci i leci sadza, parę metrów dalej śpi Kasia, dla której każde nawet najmniejsze przeziębienie jest niebezpieczne. Dom nie posiada fundamentów, ma stare nieszczelne okna. Panuje 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 i gastrostomią. A gdy spada saturacja, za Kasię musi oddychać respirator. W chacie stoi butla z tlenem, gdyby trzeba było go podać, jednak jest to bardzo niebezpieczne - w pomieszczeniu ogrzewanym piecykiem wybuchowa mieszanka mogłaby wysadzić całą chatę w powietrze. Dlatego postanowiliśmy interweniować, zawalczyć o lepszą, a przede wszystkim, bezpieczną przyszłość dla Kasi.

Tak to wyglądało....



Tak jest obecnie:

STRUKTURA KOSZTÓW 2017



■ udzielona pomoc

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

STRUKTURA PRZYCHODÓW 2017

3 785 000,40 zł to kwota przychodów Fundacji w 2017 roku.

Ich źródła to:

- Darowizny rzeczowe – 35 527,76 zł
- Darowizny pieniężne – 1 965 331,46 zł
- Darowizny pochodzące ze zbiórki publicznej – 178 621,13 zł
- 1 % podatku – 1 585 189,9 zł
- Pozostałe przychody - 20 330,15 zł
(w tym działalność gospodarcza)



**KOCHANI
SUPERBOHATEROWIE!
DZIĘKUJEMY NAJPIĘKNIEJ
ZA WASZĄ POMOC!
DZIĘKI WAM WIKTOR
I POZOSTAŁE DZIECIAKI
MAJĄ WIĘKSZE SZANSE
W WALCE Z CHOROBA!**

PRZYKŁADY WSPÓŁPRACY 2017r.

SPONSORZY DZIECIĘCYCH UŚMIECHÓW

Spotykamy na swojej drodze wiele wspaniątych 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 wspaniętymi 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 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 nasz 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