



FUNDACJA „SERCA DLA MALUSZKA”

Ul. KOWALSKA 89m1

43-300 BIELSKO-BIAŁA

KRS: 0000387207

www.fundacjasercadlamaluszka.pl

www.facebook.com/fundacja.serca.dla.maluszka

Tel. 692 093 760 e-mail: fundacja@konto.pl

SPRAWOZDANIE Z DZIAŁALNOŚCI FUNDACJI “SERCA DLA MALUSZKA”

za okres od 01.01.2015r. do 31.12.2015r.





FUNDACJA „SERCA DLA MALUSZKA”

Ul. KOWALSKA 89m1

43-300 BIELSKO-BIAŁA

KRS: 0000387207

www.fundacjasercadlamaluszka.pl

www.facebook.com/fundacja.serca.dla.maluszka

Tel. 692 093 760 e-mail: fundacja@konto.pl

**OPRACOWANE W OPARCIU O ROZPORZĄDZENIA MINISTRA SPRAWIEDLIWOŚCI
Z DNIA 08 MAJA 2001r. W SPRAWIE RAMOWEGO ZAKRESU SPRAWOZDANIA
Z DZIAŁALNOŚCI FUNDACJI (DZ. U. Z DNIA 22 MAJA 2001r.).**

Sprawozdanie merytoryczne za rok 2015 z działalności
Fundacji „Serca dla Maluszka”

1. 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 oraz otrzymała numer REGON 241966233.
Adres poczty elektronicznej: fundacja@konto.pl
2. Fundacja „Serca dla Maluszka” od 10.09.2014r. posiada status organizacji pożytku publicznego i jest zarejestrowana w Krajowym Rejestrze Sądowym pod numerem 0000387207.
3. Skład Zarządu Fundacji:
Prezes Zarządu – mgr Kliś Ewelina
Wiceprezes Zarządu – Grzegorz Koszyła – Malczewski
Organem nadzoru Fundacji jest Rada Fundacji, w składzie:
Przewodniczący Rady Fundacji – Ewa Gołuszka
Zastępca Przewodniczącego Rady Fundacji - Barbara Urańska
Sekretarz Rady Fundacji - Agnieszka Gawron

Członkowie Zarządu oraz Rady Fundacji pełnią swoją funkcję charytatywnie.

4. Celami Statutowymi Fundacji „Serca dla Maluszka” są:
 - **Głównym celem Fundacji jest organizowanie i niesienie pomocy w ramach działalności pożytku publicznego.**
Celami Fundacji wynikającymi z działalności pożytku publicznego są:

- niesienie pomocy dzieciom potrzebującym (niepełnosprawnym, chorym, ubogim i osieroconym);
- udzielanie pomocy domom dziecka, szkołom, szkołom specjalnym, placówkom szkolno – wychowawczym, szpitalom i placówkom medycznym;
- integracja dzieci, młodzieży oraz innych osób z niesprawnością ze zdrowym społeczeństwem;
- pomoc społeczna umożliwiająca osobom i rodzinom przezwyciężenie trudnych sytuacji życiowych, których nie są one w stanie pokonać, wykorzystując własne uprawnienia, zasoby i możliwości;
- podejmowanie działań na rzecz osób niepełnosprawnych, służących :
 - zapobieganiu zagrożenia powstawania i pogłębiania niepełnosprawności,
 - łagodzeniu skutków niepełnosprawności;
- zorganizowanie i prowadzenie rehabilitacji osób niepełnosprawnych;
- działalność charytatywna;
- ochrona i promocja zdrowia;
- promocja i organizacja wolontariatu;
- działalność na rzecz rodziny, macierzyństwa, rodzicielstwa, upowszechniania i ochrony praw dziecka;
- działalność na rzecz osób w wieku emerytalnym;
- wspieranie i upowszechnianie kultury fizycznej;
- wypoczynek dzieci i młodzieży;
- pomoc ofiarom katastrof i klęsk żywiołowych;
- przeciwdziałanie uzależnieniom i patologiom społecznym;
- prowadzenie poradnictwa i doradztwa osobom niepełnosprawnym, ich opiekunom oraz osobom sprawującym opiekę nad osobami niepełnosprawnymi;

5. Fundacja realizuje swoje cele poprzez:

- Zorganizowanie i prowadzenie ośrodka rehabilitacyjnego;
- Zorganizowanie i prowadzenie rehabilitacji w warunkach domowych.
- Udzielanie porad psychologicznych, logopedycznych, pielęgniarских, fizjoterapeutycznych oraz lekarskich osobom wymienionym w § 11 Statutu.
- Organizowanie i finansowanie rehabilitacji osób wymienionych w § 11 Statutu.
- Organizowanie i dofinansowywanie turnusów rehabilitacyjnych i obozów integracyjnych dla osób i podmiotów wymienionych w § 11 Statutu.
- Organizowanie i finansowanie wycieczek i zabaw dla osób i podmiotów wymienionych w § 11 Statutu.

- Organizowanie i finansowanie kolonii, obozów, zielonych szkół dla osób i podmiotów wymienionych w § 11 Statutu.
- Przekazywanie środków przeznaczonych na zaspokajanie niezbędnych potrzeb zdrowotnych osób i rodzin oraz umożliwiania im bytowania w warunkach odpowiadających godności człowieka, doprowadzania do życiowego usamodzielniania osób i rodzin na poziomie standardów europejskich.
- Organizowanie i finansowanie imprez sportowych i rekreacyjnych.
- Organizowanie i finansowanie zakupu sprzętu medycznego i rehabilitacyjnego niezbędnego do prawidłowej diagnostyki lekarskiej, ratowania życia, przywracania zdrowia i przekazywanie tego sprzętu osobom i podmiotom wymienionym w § 11 Statutu.
- Dofinansowywanie operacji i zabiegów przeprowadzanych w placówkach medycznych osobom wymienionym w § 11 Statutu.
- Zakup niezbędnych leków na potrzeby osób wymienionych w § 11 Statutu.
- Dofinansowywanie kosztów wizyt lekarskich oraz badań osobom wymienionym w § 11 Statutu.
- Remont i wyposażenie pomieszczeń podmiotom wymienionym w § 11 Statutu.
- Organizowanie i prowadzenie zajęć terapeutycznych i artystycznych dla osób wymienionych w § 11 Statutu.
- Pomoc przy wykonywaniu zabiegów pielęgnacyjnych osobom wymienionym w § 11 Statutu.
- Organizację transportu osób niepełnosprawnych.
- Organizację wypoczynku dzieci i młodzieży.
- Organizowanie wczasów rehabilitacyjnych.
- Udzielanie pomocy finansowej i rzeczowej osobom i podmiotom wymienionym w § 11 Statutu.
- Finansowe i materialne wspieranie ośrodka i placówek prowadzących edukację, oświatę rehabilitację dzieci, młodzieży oraz osób niepełnosprawnych.
- Współpracę z podmiotami krajowymi, zagranicznymi i międzynarodowymi instytucjami oraz organizacjami kulturalnymi, oświatowymi, rządowymi, samorządowymi i pozarządowymi.
- Prowadzenie pozaszkolnej edukacji.
- Dobroczynności, poprzez przekazywanie środków przeznaczonych dla ośrodków zdrowia, szpitali, zakładów rehabilitacyjnych.

6. Zasady, formy i zakres działalności statutowej Fundacji „Serca dla Maluszka” w 2015 roku.

Działania statutowe Fundacji „Serca dla Maluszka” w 2015r. prowadzone były w ośmiu obszarach :

1) Finansowanie rehabilitacji oraz dofinansowanie turnusów rehabilitacyjnych.

Tak, jak w roku ubiegłym, na finansowanie rehabilitacji naszych Podopiecznych przeznaczaliśmy najwięcej z pozyskanych środków finansowych.

Dlaczego rehabilitacja jest tak ważna? Na niepełnosprawność nie ma lekarstwa, jednak wcześniej podjęty i systematycznie prowadzony proces usprawniania ruchowego zmniejsza, a niekiedy likwiduje skutki niepełnosprawności. Daje szansę dzieciom szczególnie pokrzywdzonym przez los, na lepsze funkcjonowanie, naukę, samodzielność. Z różnych przyczyn, najczęściej finansowych, dzieci niepełnosprawne nie korzystają z tej szansy. Dlatego działalność naszej Fundacji od początku jej powstania koncentruje się na zapewnieniu dzieciom niepełnosprawnym oraz naszym dorosłym podopiecznym możliwości korzystania ze specjalistycznej rehabilitacji, rehabilitacji domowej oraz wielokierunkowej terapii. Staramy się również, w miarę możliwości finansowych pokrywać naszym Podopiecznym, często bardzo wysokie koszty związane z dojazdem.



na zdjęciu Podopieczna Fundacji - Oleńka



na zdjęciu Podopieczna Fundacji - Marta

Turnus rehabilitacyjny natomiast, jest formą aktywnej rehabilitacji, połączoną z elementami wypoczynku, mającą na celu przede wszystkim ogólną poprawę sprawności, wyrobienie zaradności, pobudzanie i rozwijanie zainteresowań. Program turnusu zawiera elementy rehabilitacji zgodnej z rodzajem schorzenia dziecka oraz obejmuje zajęcia kulturalno-oświatowe, sportowo-rekreacyjne oraz inne wynikające ze specjalistycznego rodzaju turnusu, z uwzględnieniem zajęć indywidualnych i grupowych. Celem turnusu rehabilitacyjnego jest ogólna poprawa sprawności psychofizycznej oraz rozwijanie umiejętności społecznych uczestników, między innymi poprzez nawiązywanie i rozwijanie kontaktów społecznych, realizację i rozwijanie zainteresowań, a także przez udział w innych zajęciach przewidzianych programem turnusu. Mimo wysokich kosztów, udało nam się wysłać kilkanaścioro z naszych Podopiecznych na specjalistyczne turnusy rehabilitacyjne.

Pomocą objęliśmy 134 Podopiecznych.

Kwota udzielonej pomocy wyniosła 190.355,07 zł



na zdjęciu Podopieczny Fundacji - Kamil



na zdjęciu Podopieczna Fundacji – Zuzia wraz z rodzicami

Żeby zmniejszyć koszty rehabilitacji i terapii, a także zapewnić dostęp do niej większej ilości dzieci, podjęliśmy decyzję o utworzeniu własnego, profesjonalnego i bezpłatnego gabinetu rehabilitacyjnego. Pierwsze prace już za nami, otwarcie planujemy na 2018r.

2) Udzielanie pomocy finansowej Podopiecznym Fundacji na zakup lekarstw, witamin, suplementów diety oraz podstawowych środków higienicznych.

Jednym z naszych kolejnych, 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 czy kontynuację leczenia, nie wspominając już o zakupie specjalnych suplementów diety, które również stanowią potężną broń w walce z niektórymi schorzeniami jak np. w przypadku autyzmu.

Pomagaliśmy, więc, kupując drogie, 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.

Pomocą objęliśmy 84 Podopiecznych.

Kwota udzielonej pomocy wyniosła 78.784,28 zł



na zdjęciu Podopieczny Fundacji Maksymilian

3) Finansowanie wizyt w poradniach specjalistycznych, badań laboratoryjnych oraz operacji.

Chcąc poprawić stan zdrowia naszych Podopiecznych oraz stworzyć im szansę na skuteczniejszą walkę z chorobą, opłacaliśmy operacje i zabiegi medyczne przeprowadzane prywatnie. Pacjenci, którzy zgłaszają się do NFZ z wnioskiem o refundację operacji, często spotykają się z odmową. Fundusz zwykle wskazuje miejsce, gdzie potrzebny zabieg można przeprowadzić w Polsce, ale czas oczekiwania na niego bywa tak długi, że zachodzi ryzyko znacznego pogorszenia się stanu zdrowia pacjenta. Opłacaliśmy również terapie nierefundowane przez NFZ, a przynoszące spektakularne sukcesy w walce o zdrowie naszych Podopiecznych, jak np. przeszczep komórek macierzystych.

Fundacja w miarę posiadanych środków finansowych, pokrywała również koszty związane z prywatnymi wizytami i konsultacjami lekarskimi, badaniami genetycznymi i analitycznymi oraz usługami laboratoryjnymi.

Pomocą objęliśmy 48 Podopiecznych.

Kwota udzielonej pomocy wyniosła 83.714,50 zł



na zdjęciu Podopieczna Fundacji – Martynka, której sfinansowaliśmy przeszczep komórek macierzystych



na zdjęciu Podopieczny Fundacji – Pawełek Szlamer, któremu sfinansowaliśmy operację kolana

4) Zakup sprzętu rehabilitacyjnego, medycznego oraz materiałów edukacyjnych dla Podopiecznych Fundacji.

Bardzo często nasi Podopieczni muszą zostać zaopatrzeni w specjalistyczny sprzęt rehabilitacyjny lub ortopedyczny, co wiąże się ze sporymi wydatkami, niepokrywanymi w całości przez NFZ.

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 z przeznaczeniem do terapii logopedycznej. Dzięki temu, nie tylko możemy ułatwić naszym Podopiecznym codzienne zmaganie się z chorobą, ale także umożliwiamy im systematyczne uczestnictwo w kompleksowej i ciągłej rehabilitacji indywidualnej.

Pomocą objęliśmy 52 Podopiecznych.

Kwota udzielonej pomocy wyniosła 45.562,99 zł



na zdjęciu Podopieczna Fundacji – Maja i zakupiony przez nas specjalistyczny wózek inwalidzki



na zdjęciu Podopieczny Fundacji – Maksiu z mamą i zakupiony przez nas specjalistyczny wózek inwalidzki

- 5) Kontynuacja autorskiego projektu Fundacji „Kolorowe Domy Dziecka” oraz projektu „Zdrowe kręgosłupy” z przeznaczeniem na sfinansowanie dodatkowych zajęć z gimnastyki korekcyjnej dla najbardziej potrzebujących uczniów.

„KOLOROWE DOMY DZIECKA”

Głównym celem projektu jest 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 – kupić odzież, buty, książki do szkoły. Dzieci, które trafiają do takich Placówek niejednokrotnie takich właśnie podstawowych rzeczy nie posiadają. Nie starcza, więc pieniędzy, aby wyposażać świetlicę np. w komputery lub gry. Obecnie umiejętność obsługi komputera jest wymagana praktycznie w każdym zawodzie, w szkole również nieraz praca domowa polega na np. na wykonaniu komputerowej prezentacji. Niestety jednak większość dzieci z Państwowych Domów Dziecka nie posiadają dostępu do komputera. 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. Wspaniale byłoby, choć jedną placówkę w pełni wyposażać, tak, aby maluchy, które w niej przebywają nie czuły się gorzej od dzieci z normalnych domów. Oczywiście w pełni zdajemy sobie sprawę z tego, że nic nie zastąpi rodzicielskiej miłości i ciepła domowego ogniska – chcemy jednak, aby dzieci, choć w pewnym stopniu mieszkały i żyły kolorowo.

W 2015r. w ramach projektu wsparliśmy:

- Rodzinny Dom Dziecka w Mysłowicach. Przekazaliśmy dzieciom zabawki, kręgle, książeczki do malowania oraz worki na kaptcie i stroje gimnastyczne oraz telewizor marki Philips o wartości 2799 zł.

Pomocą objęliśmy 10 Wychowanków.

Kwota udzielonej pomocy wyniosła 2.799,00 zł



na zdjęciu Wychowankowie Rodzinnego Domu Dziecka w Mysłowicach

„ZDROWE KRĘGOSŁUPY”

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 zapobiegłoby 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 20 najbardziej potrzebujących uczniów w okresie od listopada 2014 r. do końca czerwca 2015 r. Zajęcia z gimnastyki korekcyjnej będą odbywać 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.

Podobnie jak w roku ubiegłym - pomocą objęliśmy 20 uczniów.

Kwota udzielonej pomocy wyniosła 3.500,00zł

6) Likwidacja barier architektonicznych.

Aby znacząco ułatwić i pozwolić naszym Podopiecznym na samodzielne, niezależne od innych osób funkcjonowanie finansowaliśmy również działania mające na celu likwidację barier architektonicznych, polegające na wykonywaniu czynności lub podejmowaniu inwestycji, które będą miały na celu udostępnianie przestrzeni architektonicznej.

Pomocą objęliśmy 2 Podopiecznych.

Kwota udzielonej pomocy wyniosła 17.119,57 zł



*na zdjęciu Podopieczna Fundacji Martynka
i sfinansowana przez nas winda*

- 7) Przekazywanie środków przeznaczonych na zaspokajanie niezbędnych potrzeb zdrowotnych osób i rodzin oraz umożliwiania im bytowania w warunkach odpowiadających godności człowieka, doprowadzania do życiowego usamodzielniania osób i rodzin na poziomie standardów europejskich.

Udzielanie wsparcia finansowego na zakup żywności, odzieży, wyprawek szkolnych oraz rzeczowego w postaci paczek żywnościowych, sprzętu komputerowego dzieciom pochodzącym z rodzin ubogich i wielodzietnych.

Kolejnym realizowanym przez nas celem, była pomoc naszym podopiecznym - dzieciom niepełnosprawnym pochodzącym z rodzin ubogich, zamieszkujących małe miejscowości. Niepełnosprawność członka rodziny, a szczególnie dziecka i jego leczenie pochłania przeważnie większą część domowego budżetu. W takich sytuacjach zaczyna brakować środków na zaspokajanie podstawowych potrzeb np. mieszkaniowych. Staraliśmy się znacząco wpływać na poprawę warunków życia rodzin ubogich, których dotknął również problem niepełnosprawności, choroby.

Mamy nadzieję, że podjęte przez nas działania, które miały na celu polepszenie warunków żywnościowych, materialnych i mieszkaniowych mają znaczący wpływ na życie, często niewydolnych finansowo rodzin wielodzietnych, ale także korzystnie wpływają na rozwój społeczeństwa.



na zdjęciu Podopieczna Fundacji Kasia i jej rodzinny dom, który ze względu na bardzo zły stan techniczny zagraża jej życiu i zdrowiu, od drugiej połowy 2015 prowadzimy zbiórkę na budowę nowego domu dla Kasi i jej rodziny, udało się do tej pory zebrać kwotę ponad stu tysięcy złotych i rozpocząć pierwsze prace budowlane nad nowym domem



Mającymi charakter ciągły przedsięwzięciami Fundacji są organizowane cyklicznie, dwa razy w roku zbiórki żywności: grudniowa: „ZRÓB COŚ DOBREGO W TE ŚWIĘTA” oraz kwietniowa: „WIELKA NOC – WIELKIE SERCE”.

W 2015r. udało nam się odwiedzić i przekazać paczki 23 potrzebującym rodzinom.



na zdjęciu efekty zbiórki żywności

Pomocą objęliśmy 85 rodzin.

Kwota udzielonej pomocy wyniosła 105.277,75 zł

8) Wsparcie merytoryczne i społeczne swoich Podopiecznych oraz ich rodzin.

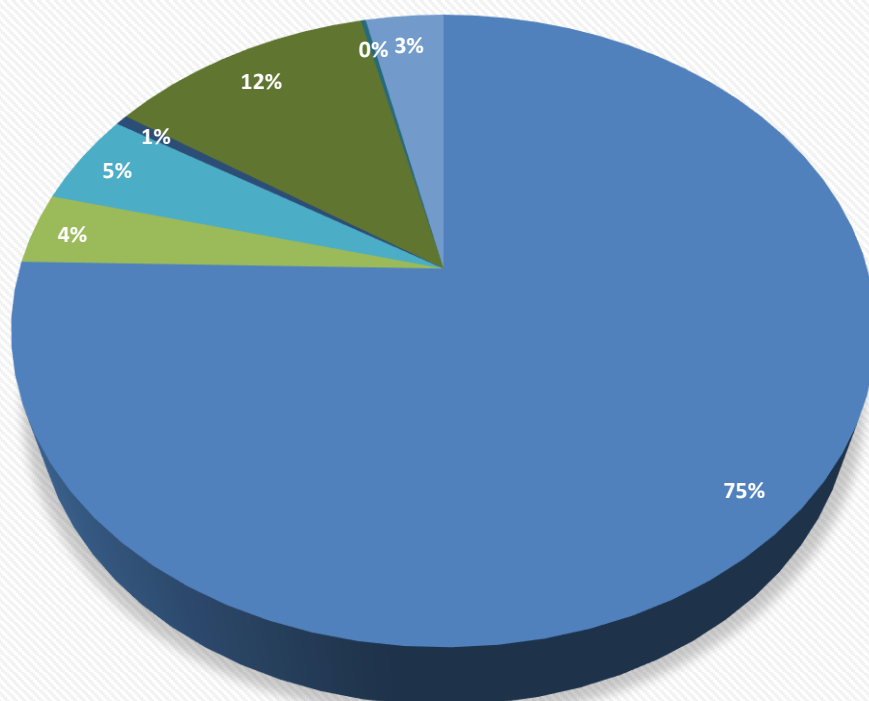
Od początku 2015 roku prowadzimy dla naszych Podopiecznych, darmowe subkonta, na których mogą gromadzić środki na leczenie i rehabilitację. Pomagamy w układaniu apeli o pomoc, próśb do darczyńców, zapewniamy darmowe ulotki dla Podopiecznych, nie pobierając za to żadnej prowizji.

Dbamy również 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. Mamy stały kontakt telefoniczny z rodzinami, mieszkającymi daleko od siedziby Fundacji. Staramy się informować o prawach pacjenta, dostępnej pomocy socjalnej oraz różnych formach terapii.

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

Pani Małgorzata, mama naszego Podopiecznego, Alexa.

Struktura kosztów poniesionych w 2015r.



- udzielona pomoc
- usługi obce (usługi telekomunikacyjne, domena internetowa itp.)
- zużycie materiałów i energii (min. zakup paliwa do przeprowadzenia zbiórki publicznej)
- podatki i opłaty (zawierają min. opłaty bankowe)
- wynagrodzenia zasadnicze pracowników fundacji (brutto)
- amortyzacja (w tym min. zakup niskocennych środków trwałych)
- pozostałe koszty (zawierają min. raty leasingowe za samochód służący do prowadzenia zbiórki publicznej)

7. Fundacja w 2015 roku nie prowadziła działalności gospodarczej.
8. Kserokopie uchwał Zarządu Fundacji podjętych w roku 2015 załączamy do niniejszego sprawozdania.
9. Ocena sytuacji finansowej.

Fundacja w 2015r. uzyskała łączne przychody w wysokości 991.739,98 zł.

Na przychody Fundacji składały się:

- darowizny rzeczowe 14.800,60 zł
- darowizny pieniężne 654.479,05 zł
- darowizny do skarbon 157.335,29 zł
- pozostałe przychody 26.404,98 zł
- 1 % podatku 138.720,06 zł

Koszty Fundacji za rok 2015 wyniosły 709.941,63 zł i dotyczyły:

- realizacja celów statutowych (udzielona pomoc) 534.021,02 zł
- koszty administracyjne 174.609,03 zł
- pozostałe koszty operacyjne i finansowe 1.311,58 zł

Wydatki administracyjne obejmowały następujące rodzaje kosztów:

- zużycie materiałów i energii 34.074,50 zł
- usługi obce 25.828,52 zł
- podatki i opłaty 3.985,14 zł
- wynagrodzenia i ubezpieczenia 84.245,64 zł
- amortyzacja 1549,00 zł
- pozostałe koszty 24.926,23 zł

10. W Fundacji zatrudnione były cztery osoby na stanowiskach:

- dyrektor biura fundacji
- manager ds. realizacji zadań statutowych
- pracownik administracyjno-biurowy
- pracownik administracyjno-biurowy

11. Łączna kwota wynagrodzeń wyniosła: 84.245,64 zł (brutto)

12. Członkowie zarządu i innych organów nie pobierają wynagrodzenia.

13. Fundacja nie poniosła obciążeń z tytułu przedmiotowych wynagrodzeń.

14. Wynagrodzenia z tytułu umów zlecenia wyniosły 0,00 zł

15. W okresie sprawozdawczym Fundacja nie udzielała pożyczek.

16. Fundacja gromadzi środki finansowe Banku Millennium S.A. z siedzibą w

Warszawie, ul. Stanisława Żaryna 2A, numery rachunków :

85 1160 2202 0000 0001 9214 1142 :

kwota na rachunku w dniu 31.12.2015 roku wynosiła: 269.094,41 zł

86 1160 2202 0000 0002 7133 0275 :

kwota na rachunku w dniu 31.12.2015 roku wynosiła: 16.963,07 zł

17. Fundacja nie nabyła żadnych obligacji, udziałów oraz akcji.

18. Fundacja nie nabyła żadnych nieruchomości.

19. Fundacja na dzień 31.12.2015r. nie posiadała środków trwałych.

20. Aktywa i Pasywa Fundacji na dzień 31.12.2015r. zamykają się kwotą 299.865,46 zł

AKTYWA

a) majątek trwały netto	-
b) majątek obrotowy	299.865,46 zł
- środki pieniężne (bank+kasa)	286.904,02 zł
- zapasy rzeczowych aktywów obrotowych	5.278,10 zł
- pozostałe aktywa finansowe	615,53 zł
c) krótkoterminowe rozliczenia międzyokresowe	7.067,81 zł



FUNDACJA „SERCA DLA MALUSZKA”

Ul. KOWALSKA 89m1

43-300 BIELSKO-BIAŁA

KRS: 0000387207

www.fundacjasercadlamaluszka.pl

www.facebook.com/fundacja.serca.dla.maluszka

Tel. 692 093 760 e-mail: fundacja@konto.pl

PASYWA

a) Fundusze własne	282.298,35 zł
z tego : - fundusz statutowy	500,00 zł
- wynik finansowy	281.798,35 zł
b) Fundusze celowe	0,00 zł
c) zobowiązania długoterminowe	0,00 zł
d) zobowiązania krótkoterminowe	17.489,19 zł
e) rozliczenia międzyokresowe	77,92 zł

21. W okresie sprawozdawczym podmioty państwowe i samorządowe nie zlecały fundacji żadnych zadań.

22. W okresie sprawozdawczym fundacja nie ponosiła zobowiązań podatkowych oraz nie składała deklaracji podatkowych. Na fundacji nie ciąży żadne zobowiązanie podatkowe. Złożono Deklarację CIT- 8 za rok 2015

23. W okresie sprawozdawczym w Fundacji nie przeprowadzano kontroli.

Zarząd Fundacji

mgr EWELINA KLIŚ
PREZEZ ZARZĄDU

GRZEGORZ KOSZTYŁA-MALCZEWSKI
WICEPREZEZ ZARZĄDU