

SPRAWOZDANIE

z wydatkowania środków ze zbiórki publicznej



NIP 5472135603
REGON 241966233
KRS 0000387207

ul. Kowalska 89/1, 43-300 Bielsko-Biała
Konto bankowe - Bank Millennium:
85 11602202 0000 0001 9214 1142
e-mail: biuro@fundacjasercadlamaluszka.pl
www.fundacjasercadlamaluszka.pl
Tel. kom.: 692 093 760 / 694 938 231

Nr zgłoszenia: 2014/15/OR 1.11.2019 r. – 31.10.2020 r.	
Suma zebranych środków	1 582 912,21 PLN
Suma udzielonej pomocy	1 539 415,86 PLN
Kwota pozostała do wydatkowania z poprzednich okresów	1 634,82 PLN
Suma kosztów organizacyjnych zbiórki <i>* kwota niespełna 3% zebranych środków zawiera: koszty zakupu skarbon i etykiet, prowizje bankowe, koszty zakupu paliwa (pracownicy fundacji nie pobierają wynagrodzeń w związku z przeprowadzaną zbiórką)</i>	41 613,40 PLN
Kwota pozostała do wydatkowania w kolejnym okresie	3 517,77 PLN

Państwa bezinteresowność, empatia i zaangażowanie, pozwoliły nam objąć swoją opieką ponad 1000 niepełnosprawnych osób z całej Polski.

Beneficjenci pomocy uzyskali wsparcie w zakresie:

- zakupu leków, zarówno tych przyjmowanych na stałe, jak i tych przyjmowanych doraźnie, suplementów diety (m.in. probiotyków), witamin, minerałów medycznych oraz środków higienicznych;
- sfinansowania specjalistycznego sprzętu rehabilitacyjnego, ortopedycznego oraz medycznego;
- pokrycia kosztów operacji, zabiegów medycznych, badań diagnostycznych i wizyt w specjalistycznych poradniach;
- sfinansowania rehabilitacji, turnusów terapeutyczno-rehabilitacyjnych oraz specjalistycznej terapii (m.in. logopedycznej, kardiologicznej, sensorycznej, widzenia).

Przeznacz swój 1% podatku i pomóż innym w walce o zdrowie!

KRS 0000387207

To właśnie dzięki Państwa wsparciu możemy czynić tak wiele dobrego dla naszych Podopiecznych, którzy ze względu na Państwa obecność nigdy nie poczują się samotni w walce o lepsze jutro.



Kubuś Powalisz może cieszyć się asystorem kaszlu (koflatorem), który pomaga mu w odkasływaniu wydzieliny gromadzonej w drogach oddechowych. Chłopiec cierpi na SMA, które osłabiło jego mięśnie na tyle, że nie potrafi sam kaszleć, przez co bardzo trudno przechodzi wszelkie infekcje. Koflator może dodatkowo służyć mu przy codziennych ćwiczeniach oddechowych.

Nasz Podopieczny Filip Łukaszej każdego dnia mierzy się z padaczką objawową oraz niedowładem spastycznym czterokończynowym. Udało się nam zakupić dla niego kombinezon TheraTogs, który jest najbardziej innowacyjną i nowoczesną pomocą ortopedyczną stosowaną w rehabilitacji. Stosując go, Filipek otrzymuje 16 godzin terapii każdego dnia.



Hania Celewicz każdego dnia mierzy się z bezlitosnym rdzeniowym zanikiem mięśni (SMA), który w krótką chwilę spowodował u niej obumieranie motoneuronów. Przez swoją chorobę dziewczynka nadal nie chodzi, nie stoi i nie wiadomo czy to się kiedykolwiek zmieni. Wózek inwalidzki był dla niej szansą, aby mogła samodzielnie się poruszać.

Przeznacz swój 1% podatku i pomóż innym w walce o zdrowie!

KRS 0000387207

Państwa wrażliwość na czyjąś krzywdę, a tym samym chęć bezinteresownej pomocy pozwalają nam realnie działać. Każdy Państwa gest znajduje odzwierciedlenie w poprawie codziennego funkcjonowania naszych Podopiecznych.



Miłosz Ogiegło, dzięki otrzymanemu wsparciu mógł poszerzyć swoją diagnostykę o wykonanie badań genetycznych, które pozwoliły poznać przyczynę jego schorzeń i dały specjalistom pełny pogląd na jego stan zdrowia. Dzięki otrzymanym wynikom, Miłoszowi została dobrana odpowiednia forma leczenia, która przyniesie dla niego najlepsze rezultaty.

Kasienka Nowak każdego dnia mierzy się z mózgowym porażeniem dziecięcym, przez co o każdy kolejny mały-wielki krok w swoim rozwoju musi dokładać podwójnych starań. W drodze po jej sprawność niezwykle cenne są turnusy rehabilitacyjne, na których szereg specjalistów dba o jak najlepsze efekty swojej pracy z Kasią.



Chorujący na SMA typu 1 Julek Wilk, wymaga zaopatrzenia w specjalistyczny sprzęt ortopedyczny, który pozwala mu na osiągnięcie większej samodzielności. Zakupione dla niego ortezy mogą bezpośrednio wpłynąć na poprawę jego funkcjonowania, gdyż dają mu szansę na naukę chodzenia.

Przeznacz swój 1% podatku i pomóż innym w walce o zdrowie!

KRS 0000387207

Nasi Podopieczni mają w Państwu ogromne oparcie, a to, co udaje nam się z Państwa pomocą dokonać jest absolutnie bezcenne. Wierzmy, że okazane przez Państwa dobro wróci ze stokrotną siłą!



Artur Dolemba urodził się jako zdrowy chłopiec, który przez niekompetencję lekarzy prawie stracił życie i ostatecznie stał się osobą w pełni niesamodzielną. Choć nikt nie wierzył, że będzie lepiej, chłopiec (pomimo obumarcia mózgu w 99%) zaczął odzyskiwać świadomość. Intensywna rehabilitacja pozwoliła zaprowadzić Artura do momentu, w którym będzie rozpoczynał swoją naukę chodzenia, co byłoby niemożliwe bez ciężkiej pracy sztabu rehabilitantów.

Amelia Śmietańska pomimo wielu przeciwności losu, które uczyniły jej życie walką o normalne funkcjonowanie, robi wszystko, aby móc bawić się i rozwijać, jak inne dzieci. Niestety wodogłowie i postępująca padaczka znacznie utrudniają jej spełnienie marzeń. Ostatnią szansą na polepszenie zdrowia Amelki była terapia komórkami macierzystymi, którą udało się nam sfinansować.

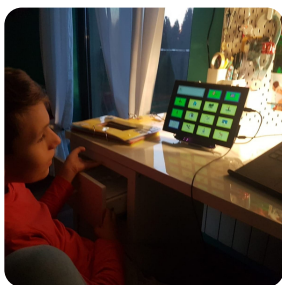


Blanka Szymańska od urodzenia jest dzieckiem niepełnosprawnym. Na co dzień wymaga wielospecjalistycznej terapii, intensywnej rehabilitacji oraz odpowiedniego leczenia, aby mieć szansę na dogonienie rówieśników i w przyszłości osiągnąć pełną samodzielność. Na drodze po sprawność nieodzownym elementem okazał się pionizator, który pozwala na utrzymanie pionowej postawy u Blanki, której ciało jest wiotkie, przez co jest niezdolna do samodzielnego stania na nogach

Przeznacz swój 1% podatku i pomóż innym w walce o zdrowie!

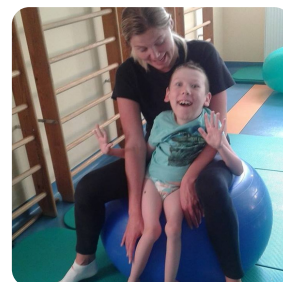
KRS 0000387207

Tak naprawdę każdy Państwegest, nawet ten najmniejszy, ma szansę odmienić życie naszych Podopiecznych i sprawić, że w przyszłości będą się mogli cieszyć większą sprawnością.



Zgromadzone środki w okresie od 1 listopada 2019 roku do 31 października 2020 roku pozwoliły nam na sfinansowanie m.in.:

3 asystorów kaszlu (koflatorów),
6 terapii komórkami macierzystymi,
200 turnusów rehabilitacyjno-terapeutycznych,
ok. 100 wyrobów medycznych w postaci zaopatrzenia ortopedycznego,
25 specjalistycznych sprzętów do rehabilitacji,
kilka tysięcy godzin wieloprofilowej terapii,
ponad 200 badań diagnostycznych.



Są Państwo prawdziwymi SuperBohaterami dla naszych Podopiecznych i ich bliskich, bo to właśnie Państwa szlachetne serca czynią ich rzeczywistość o wiele piękniejszą. Mamy nadzieję, że jeszcze przez wiele kolejnych lat będziemy mogli dzielić się z Państwem historiami tak pięknymi, jak te powyżej.

Dziękujemy!

Łączymy wyrazy głębokiego szacunku
Prezes Zarządu - mgr Ewelina Kliś
oraz Cała Załoga
Fundacji "Serca dla Maluszka"

Przeznacz swój 1% podatku i pomóż innym w walce o zdrowie!

KRS 0000387207