

SPRAWOZDANIE Z WYDATKOWANIA ŚRODKÓW ZE ZBIÓRKI PUBLICZNEJ

NR ZGŁOSZENIA 2014/15/OR

01.11.2017 – 31.10.2018

	w zł :
suma zebranych środków	312 639,27
suma udzielonej pomocy	283 739,3
suma kosztów organizacyjnych zbiórki <i>kwota nie przekracza 4 % i zawiera: koszty zakupu skarbon i etykiet, prowizje bankowe, koszty zakupu paliwa; (pracownicy fundacji nie pobierają wynagrodzeń w związku z przeprowadzaną zbiórką)</i>	16 633,13
kwota pozostała do wydatkowania w kolejnym okresie	12266,84
<p>DZIĘKI PAŃSTWA ŻYCZLIWOŚCI I OGROMNEMU ZAANGAŻOWANIU, OBJĘLIŚMY POMOCĄ 210 NIEPEŁNOSPRAWNYCH DZIECI Z TERENU CAŁEGO KRAJU</p> <p>Beneficjenci pomocy uzyskali wsparcie w następującym zakresie:</p>	
zakup leków zarówno tych przyjmowanych na stałe oraz przyjmowanych doraźnie, zakup suplementów diety, witamin, materiałów medycznych oraz środków higienicznych;	
zakup specjalistycznego sprzętu rehabilitacyjnego oraz ortopedycznego;	
Finansowanie zabiegów medycznych, operacji, wizyt w poradniach specjalistycznych, badań;	
finansowanie rehabilitacji (w ośrodkach, indywidualnej) oraz specjalistycznej terapii (min. logopedycznej, sensorycznej, widzenia).	

Udzielona, dzięki Państwu pomoc, miała ogromne znaczenie i dała naszym Podopiecznym wielkie wsparcie w walce z chorobą. **Poniżej przedstawimy Państwu kilka przykładów, jak wiele dobrego, możemy zrobić, dzięki Państwa wrażliwości i życzliwości, jak wielką moc ma Państwa pomoc.** To dla nas zaszczyt, że możemy współpracować z osobami o sercach tak pięknych i szlachetnych. Nasi Podopieczni mają w Państwu ogromne oparcie, a to, co możemy dzięki Państwu zdziałać jest absolutnie bezcenne. Głęboko wierzymy w to, że okazana przez Państwa pomoc, wróci do Państwa ze stokrotną siłą!

Sfinansowaliśmy zakup specjalistycznego pulsoksymetru dla rocznego Franciszka Gawiec z woj. zachodniopomorskiego

Chłopczyk urodził się ze skomplikowaną wadą serca. Aby mógł opuścić szpital po operacji serca i wrócić wraz z rodzicami do domu niezbędny był pulsoksymetr. Jest to sprzęt, który kontroluje saturację i natlenowanie organizmu, a tym samym pozwala rodzicom w odpowiednim momencie zareagować i uchronić przed najgorszym.



Sfinansowaliśmy operację rekonstrukcji prawej ręki 4 – letniej Oli Musiał z woj. małopolskiego

Dziewczynka przyszła na świat z aberracją chromosomalną, która przejawia się między innymi dysmorfia palców u rąk. Operacja rekonstrukcji prawej ręki pozwoliła dziewczynce na naukę nowych umiejętności z zakresu motoryki małej, tak ważnych dla jej przyszłej samodzielności.



Sfinansowaliśmy zakup specjalistycznych aparatów słuchowych dla 1,5 rocznego Kacpra Jesionka z woj. mazowieckiego

Kacper przyszedł na świat z zespołem wrodzonych wad rozwojowych, obejmujących m.in. zaburzenie nerwu wzrokowego - hipoplazję prawego oka, niedorozwój żeber oraz znaczny ubytek słuchu. Aby zapewnić dziecku prawidłowy rozwój konieczny był zakup aparatów słuchowych.



Sfinansowaliśmy zakup soczewek dla 7 – letniej Zosi Talar z woj. małopolskiego

Zosia przyszła na świat z wrodzoną wadą gałki ocznej która powoduje wysoką krótkowzroczność: około - 17 dioptrii oraz +2 cylindry. Około ponieważ żaden lekarz nie postawił jeszcze ostatecznej diagnozy. Jest to wada nieoperacyjna i z wiekiem będzie się pogłębiać. Dziewczynka, aby móc się prawidłowo rozwijać potrzebowała specjalnych soczewek, które poprawiają jej zdolność widzenia.



Sfinansowaliśmy specjalistyczny turnus rehabilitacyjny dla 9 – letniej Zuzi Masternak z woj. świętokrzyskiego

Zuzia przyszła na świat, jako jedna z bliźnięt. Cierpi na mózgową porażenie dziecięce. Odkąd skończyła 6 miesięcy jest intensywnie rehabilitowana. Tylko dzięki swojej woli walki i systematycznej rehabilitacji dziewczynka stawia swoje pierwsze kroki przy pomocy kul. Codzienne ćwiczenia Zuzi są uzupełnianie turnusami rehabilitacyjnymi, po których dziewczynka robi największe postępy.



Sfinansowaliśmy zakup wózka aktywnego dla 4 – letniej Ani Szczygieł z woj. świętokrzyskiego

Ania od wczesnego dzieciństwa choruje na SMA (rdzeniowy zanik mięśni) - jest to choroba genetyczna, która postępując prowadzi do słabnięcia mięśni i coraz bardziej odbiera sprawność. U Ani najszybciej osłabły mięśnie nóg - nie jest w stanie chodzić. Na szczęście wciąż ma silne ręce, więc umożliwia jej to samodzielne poruszanie się na wózku inwalidzkim.



**Sfinansowaliśmy zakup
specjalistycznego ssaka dla 6 – letniej
Oliwii Marcińczyk z woj. małopolskiego**

Oliwka, gdy miała trzy latka trafiła na Oddział Intensywnej Terapii. Okazało się, że ma zmiany w mózgu o niewyjaśnionej etiologii, które spowodowały jej niepełnosprawność. Stan Oliwki wymagał założenie tracheotomii oraz PEG – a. Aby mogła wrócić do domu konieczny był zakup specjalistycznego sprzętu, jak pulsoksymetr czy ssak, do odsysania zalegającej wydzieliny. Dzięki nim Oliwka może kontynuować leczenie w warunkach domowych.



**Sfinansowaliśmy koszty badań
genetycznych dla 2 – letniej Hani Kowal
z woj. małopolskiego**

Hania przysłała na świat, jako wcześniak w 24 tygodniu ciąży. W pierwszych dobach życia miała rozległy wylew krwi do mózgu, co doprowadziło do jego poważnego uszkodzenia. Konsekwencją wylewu jest również wodogłowie. Dziewczynka cierpi także na padaczkę lekooporną. Badania genetyczne były konieczne by poznać przyczynę epilepsji i w ten sposób móc skuteczniej Hanię leczyć.



Mogliśmy pomóc również kolejnym 202 chorym i potrzebującym dzieciom. Umożliwiając nam zakup leków i sprzętu oraz finansowanie kosztownej rehabilitacji i zabiegów, staliście się Państwo dla naszych Maluszków, ich rodziców oraz dla nas SUPERBOHATERAMI. Mamy nadzieję, że jeszcze przez wiele kolejnych lat będziemy mogli dzielić się z Państwem historiami tak pięknymi jak te powyżej.

Dziękujemy!



Jesteście Naszymi
Superbohaterami



Łączymy wyrazy głębokiego szacunku,
Prezes Zarządu
mgr Kliś Ewelina
wraz z całą załogą
Fundacji „Serca dla Maluszka”