

SPRAWOZDANIE Z WYDATKOWANIA ŚRODKÓW ZE ZBIÓRKI PUBLICZNEJ

NR ZGŁOSZENIA 2014/15/OR
01.11.2018 – 31.10.2019

	w zł :
suma zebranych środków	687 575,82
suma udzielonej pomocy	722 407,24
Kwota pozostała do wydatkowania z poprzednich okresów	36 466,24
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>	21 993,62
Kwota pozostała do wydatkowania w kolejnym okresie	1 634,82
<p>DZIĘKI PAŃSTWA ŻYCZLIWOŚCI I OGROMNEMU ZAANGAŻOWANIU, OBJĘLIŚMY POMOCĄ 581 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 (m.in. probiotyków), 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 pionizatora dla
2 – letniego Jakuba Powalisz z woj.
śląskiego**

Chłopczyk przyszedł na świat z chorobą genetyczną rdzeniowym zanikiem mięśni. Kubuś potrzebował pionizatora, żeby nie dochodziło do przykurczy i deformacji stawów. Dzięki niemu ma w ogóle szansę poczuć jak to jest się samodzielnie poruszać, chodzić...



**Sfinansowaliśmy zakup siedziska
rehabilitacyjnego dla 7 – letniej Helenki
Stockwell z woj. śląskiego**

Dziewczynka przyszła na świat z syndromem DDX3X, który objawia się zaburzeniami wzroku, małą głowicą oraz ubytkami w mózgu. Siedzisko rehabilitacyjne zapewnia Helence odpowiednią postawę podczas codziennych czynności oraz rehabilitacji.



**Sfinansowaliśmy zagraniczną operację
stóp 8 – letniego Kubusia Foltyn
z woj. śląskiego.**

Chłopczyk przyszedł na świat z rozszczepem kręgosłupa. Mimo trudności, z jakimi musiał się zmierzyć na starcie swojego życia, miał wielkie szanse na samodzielne chodzenie. Od sukcesu dzieliły go jedynie zdeformowane stopy, które nie pozwalały na stawianie prawidłowych kroków. Pomogła operacja w niemieckim Aschau, dzięki której Kubuś podczas rehabilitacji może walczyć o swą samodzielność.



**Sfinansowaliśmy zakup wózka
aktywnego dla 3 – letniego Rafałka
Szwajgiel z woj. małopolskiego**

Chłopiec 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 Rafałka najszybciej osłabły mięśnie nóg - nie jest w stanie chodzić. Na szczęście wciąż ma silne ręce, więc umożliwia mu to samodzielne poruszanie się na wózku inwalidzkim.



**Sfinansowaliśmy koszty badań
genetycznych dla 7 – letniej Hani
Kleeberg z woj. dolnośląskiego**

Hania przyszła na świat z hipoplazją ciała modelowatego, co powoduje, że jej rozwój psychoruchowy jest znacznie opóźniony. Dziewczynka boryka się z obniżonym napięciem mięśniowym, w wyniku czego często upada i ma niepewny chód. Rozwój mowy także nie przebiega u Hani harmonijnie. Dlatego sfinansowaliśmy badania genetyczne, które dadzą odpowiedź na pytanie, co dokładnie jest przyczyną opóźnionego rozwoju dziewczynki.



**Sfinansowaliśmy zakup wózka
inwalidzkiego dla 6 – letniej Magdaleny
Ciesielskiej z woj. wielkopolskiego**

Mama Madzi w trakcie ciąży narażała ją na działanie alkoholu, nikotyny, narkotyków. Skutki tego postępowania pozostaną z dziewczynką już na zawsze. Magda nie potrafi do dziś kontrolować głowy, nie widzi i jest całkowicie zależna od innych. Przeszła bolesne operacje stawów biodrowych oraz złamania kości udowej. Jedyłą szansą by uchronić Madzię przez kolejnymi złamaniami i bólem jest sprzęt ortopedyczny. Dlatego zakupiliśmy specjalistyczny wózek inwalidzki dla naszej Podopiecznej.



Sfinansowaliśmy koszt przeszczepu komórek macierzystych dla 4 – letniej Zuzi Janiak z woj. łódzkiego

Dziewczynka przyszła na świat jako wcześniak w 35 tygodniu ciąży. Do dzisiaj ponosi konsekwencje wczesnego porodu. Przeszczep komórek macierzystych pozwolił na regenerację uszkodzonych komórek. A rodzice Zuzi każdego dnia obserwują jakie dziewczynka robi postępy: zaczęła samodzielnie siedzieć, prowadzona stawia kroki oraz wypowiada pierwsze słowa.



Sfinansowaliśmy operację fibrotomii metodą Ulzibata dla 7 – letniego Adama Błachut z woj. podkarpackiego

Chłopczyk cierpi na dziecięce porażenie mózgowie. Zabieg fibrotomii, który polega na usunięciu lokalnych przykurczy i zespołów bólowych, dał Adasiowi wielką szansę na to, by chłopiec mógł samodzielnie chodzić. Od czasu operacji Adam robi ogromne postępy podczas rehabilitacji.



Mogliśmy pomóc również kolejnym 573 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”