

SPRAWOZDANIE Z WYDATKOWANIA ŚRODKÓW ZE ZBIÓRKI PUBLICZNEJ

NR ZGŁOSZENIA 2014/15/OR 01.11.2015r. - 31.10.2016r.	
suma zebranych środków	w zł : 250.024,98
suma udzielonej pomocy	224.441,51
suma kosztów organizacyjnych zbiórki <i>kwota nie przekracza 10% i zawiera: koszty zakupu skarbon i etykiet, prowizje bankowe, koszty zakupu paliwa; (pracownicy fundacji nie pobierają wynagrodzeń w związku z przeprowadzaną zbiórką)</i>	17.523,29
kwota pozostała do wydatkowania w kolejnym okresie	8.060,18
ZAKRES UDZIELONEJ, DZIĘKI PAŃSTWA ŻYCZLIWOŚCI, POMOCY WEDŁUG CELÓW:	
Beneficjentami poniższej pomocy zostało objętych 178 niepełnosprawnych dzieci z terenu całego kraju	
zakup leków zarówno tych przyjmowanych na stałe oraz przyjmowanych doraźnie, zakup suplementów diety (m.in. probiotyków), witamin, materiałów medycznych oraz środków higienicznych;	35.233,59
zakup specjalistycznego sprzętu rehabilitacyjnego oraz ortopedycznego;	78.490,74
finansowanie, zabiegów medycznych, operacji, wizyt w poradniach specjalistycznych, badań;	22.237,14
finansowanie rehabilitacji (w ośrodkach, indywidualnej) oraz specjalistycznej terapii (min. logopedycznej, sensorycznej, widzenia).	88.480,04

Udzieloną, 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 oraz pokryliśmy koszty rehabilitacji Oli Musiał, 2 latka (woj. małopolskie)

dzięki czemu:

Ola, która ze względu na to, że urodziła się zbyt wcześnie, zmagą się ze znacznym opóźnieniem psychoruchowym. Dzięki pionizatorowi jest w stanie kilka sekund sama siedzieć i utrzymuje równowagę. Dzięki pionizatorowi wzmacnia nogi i mięśnie brzucha oraz grzbietu, stabilizuje tułów. Pionizator umożliwia jej również zabawę rękami, gdyż utrzymuje samodzielnie główkę (ma pionizator przedni). Ola również samodzielnie kłęczy w oparciu o klin i wzmacnia mięśnie nóg. Jeśli pójdzie wszystko dobrze, to być może na święta Oleńka będzie już samodzielnie siedzieć.



Sfinansowaliśmy koszty specjalistycznej, pooperacyjnej rehabilitacji Oliwce Pukas, 6 lat (woj. lubelskie)

dzięki czemu:

Oliwka, która urodziła się z szeregiem wad wrodzonych w obrębie układu kostno-stawowego prawej kończyny, między innymi z wrodzonym niedorozwojem kości udowej, szpotawym biodrem, przykurczami stawu biodrowego i kolanowego (konsekwencją powyższych wad było znaczne skrócenie kończyny prawej w stosunku do lewej- 12 cm) może biegać i cieszyć się dzieciństwem jak jej rówieśnicy.



Sfinansowaliśmy koszty specjalistycznej, domowej rehabilitacji Nikoli Kumorek, 14 lat (woj. śląskie)

dzięki czemu:

Nikola, która urodziła się z rozszczepem kręgosłupa, co oznacza, że jej rdzeń kręgowy jest uszkodzony, a Nikola porusza się na wózku, w wieku trzynastu lat, z pomocą zaopatrzenia ortopedycznego zaczęła stawiać swoje pierwsze kroki.



Sfinansowaliśmy koszty specjalistycznej, pooperacyjnej rehabilitacji Zuzi Masternak, 6 lat (woj. świętokrzyskie)

dzięki czemu:

Zuzia, która przez urazy okołoporodowe cierpi na dziecięce porażenie mózgowe i ze względu na ten rodzaj choroby miała duże problemy z poruszaniem się i utrzymaniem równowagi, dorównuje teraz sprawnością swojej zdrowej siostrze bliźniaczce.



Dofinansowaliśmy turnus rehabilitacyjny pod okiem doktora Vitalego Vela dla Błażeja i Sebastiana Stekla, 5 lat (woj. śląskie)

dzięki czemu:

Błażej i Sebastian, którzy chorują na autyzm, po dwutygodniowym turnusie, są bardziej świadomi, bardziej kreatywni, komunikatywni. Błażej, który miał zawsze większe problemy, zaczyna robić rzeczy, które wcześniej nigdy się nie pojawiały. Chce, aby mu pokazywać, jak działają różne rzeczy, np. waga. Oglądając bajkę zatrzymuje ją, następnie znowu włącza. Jak coś rozleje sam idzie po ścierkę, żeby pościerać. Potrafi samodzielnie przynieść zabawkę lub rzecz, która go interesuje. Wiemy, że są to drobnostki i rodzic zdrowego dziecka ma to, na co dzień i to dużo wcześniej, nie w wieku pięciu lat. Jednak dla chorych na autyzm chłopców te małe rzeczy są ogromnym przełomem. Wcześniej chłopcy nie wykazywali żadnej własnej inicjatywy, robili tylko to, co wymagali od nich rodzice. Mniej jest także u braci zachowań bezcelowych i stymulacji.



Zakupiliśmy urządzenie multifunkcyjne typu Baffin dla Majeczki Porowskiej, 3 latka (woj. podkarpackie)

dzięki czemu:

Majeczka, która z powodu trudnego porodu, cierpi na dziecięce porażenie mózgowe, padaczkę, opóźniony rozwój psychoruchowy (samodzielnie nie trzyma główki, nie siedzi) może teraz przebywać w pozycji pionowej i z tej perspektywy poznawać otaczający ją świat. Urządzenie posiada funkcję pionizacji i stabilizacji w pozycji siedzącej oraz leżącej, a także funkcję transportową. Dlatego jest znakomitym narzędziem dla fizjoterapeutów Majeczki. Ułatwia zmianę pozycji dziewczynki na siedzącą oraz wyprostowaną.



Dofinansowaliśmy zakup nowoczesnego aktywnego wózka inwalidzkiego dla Natalki Górniak, 16 lat (woj. podkarpackie)

dzięki czemu:

Natalka, która urodziła się z rozszczepem kręgosłupa oraz cierpi na mózgowo porażenie dziecięce, może aktywnie spędzać czas i podobnie, jak jej zdrowi rówieśnicy, mieć swoje pasje, które zaczęła w pełni realizować.



Dofinansowaliśmy zabieg przeszczepu komórek macierzystych dla Martusi Kubasiak, 4 latka (woj. śląskie)

dzięki czemu:

Marta, która urodziła się z wrodzoną cytomegalią, chorobą, która spowodowała, że ruchowo 4 - letnia Marta jest na etapie noworodka, ma szansę na zrobienie znaczącego kroku w rozwoju oraz na osiągnięcie postępów, na które tak bardzo czekają jej rodzice. Zabieg przeszczepienia komórek nie jest refundowany przez NFZ. Jest to innowacyjna terapia, polegająca na podaniu komórek macierzystych. Te magiczne komórki mają możliwości regeneracyjne i potrafią przekształcać się do różnych rodzajów komórek dojrzałych, charakteryzując się również zdolnością odnawiania swojej puli przez nieograniczony podział.



Mogliśmy pomóc również kolejnym 169 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!

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



Jesteście Naszymi
Superbohaterami

