

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@sercadlamaluszka.pl
www.sercadlamaluszka.pl
Tel. kom.: 692 093 760 / 694 938 231

NR ZGŁOSZENIA: 2014/15/OR

1.11.2022 - 31.10.2023

SUMA ZEBRANYCH ŚRODKÓW

1 914 296,93 zł

SUMA UDZIELONEJ POMOCY

1 839 356,41 zł

KWOTA POZOSTAŁA DO
WYDATKOWANIA Z
POPRIEDNICH OKRESÓW

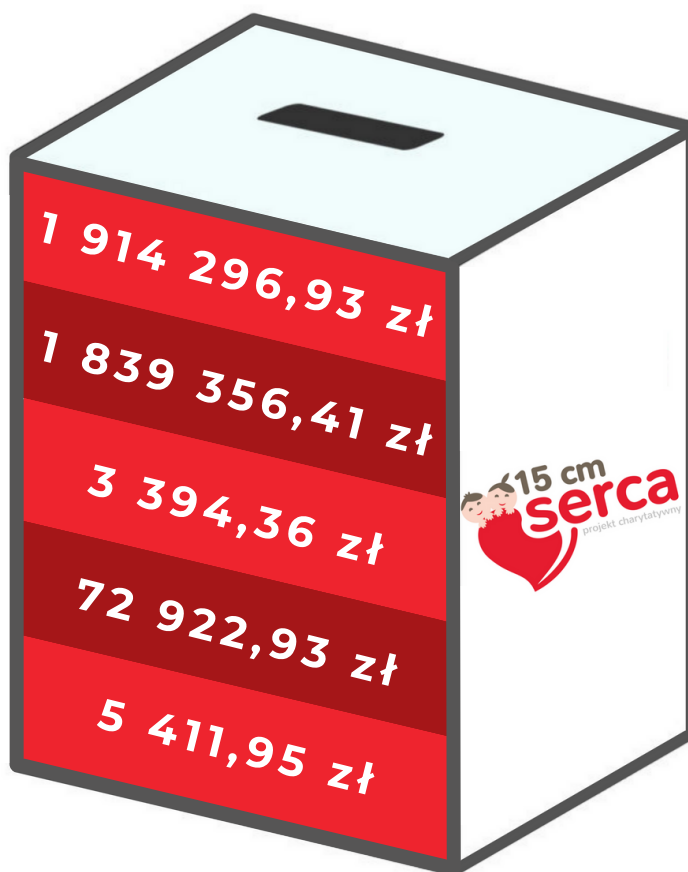
3 394,36 zł

SUMA KOSZTÓW
ORGANIZACYJNYCH ZBIÓRKI*

72 922,93 zł

KWOTA POZOSTAŁA DO
WYDATKOWANIA W KOLEJNYM
OKRESIE

5 411,95 zł



*KWOTA STANOWIĄCA OK. 4% ZEBRANYCH ŚRODKÓW ZAWIERA: KOSZTY ZAKUPU SKARBON I ETYKIET, PROWIZJE BANKOWE, KOSZTY ZAKUPU PALIWA (PRACOWNICY FUNDACJI NIE POBIERAJĄ WYNAGRODZEŃ W ZWIĄZKU Z PROWADZONĄ ZBIÓRKĄ).

**Państwa bezinteresowność, empatia
i zaangażowanie pozwoliły nam objąć opieką ponad
4500 osób z niepełnosprawnościami z całej Polski.**

Przeznacz swoje 1,5% podatku
i pomóż innym w walce o zdrowie!

KRS 0000387207

Dzięki Państwa wsparciu możemy czynić tak wiele dobrego dla naszych Podopiecznych. Państwa obecność i pomoc zapewniają, że nigdy nie będą samotni w walce o lepsze jutro.



Wiktor, nasz odważny Podopieczny, codziennie mierzy się z rdzeniowym zanikiem mięśni (SMA) – chorobą, która niszczy mięśnie, w tym te niezbędne do oddychania. Rodzice Wiktorka podejmują wszelkie możliwe działania, by choroba nie pozbawiła ich syna dzieciństwa i możliwości na lepszą przyszłość. Dzięki funduszom zebranych w ramach zbiórki publicznej, udało się zapewnić mu stałą rehabilitację ruchową. Jest to kluczowe dla utrzymania Wiktorka w najlepszej możliwej kondycji fizycznej.

Kamilka, urodzona 1 października 2020 roku jako bliźniaczka Sebastiana, rozwija się wolniej z powodu rdzeniowego zaniku mięśni (SMA). Diagnoza była początkiem walki o jej życie. Dzięki zebranych funduszom rodzice sfinansowali drogą terapię genową. Obecnie Kamilka przystępuje do intensywnej rehabilitacji, finansowanej również ze środków zebranych publicznie, co ma jej umożliwić odzyskanie zdolności do samodzielnego chodzenia.



Aleks, urodzony 8 lipca, zмага się z SMA typu 1, śmiertelną chorobą genetyczną powodującą zanik mięśni. Szybko zdiagnozowany dzięki badaniom przesiewowym, miał otrzymać terapię genową Zolgensma w Niemczech, jednak plany te zawiodły. Dzięki wsparciu w ramach zbiórki publicznej, udało się zakupić lek Zolgensma - terapię genową, która zatrzyma postęp choroby. Obecnie Aleks czeka na jej podanie.

Przeznacz swoje 1,5% podatku i pomóż innym w walce o zdrowie!

KRS 0000387207

Państwa wrażliwość na cudzą krzywdę i chęć bezinteresownej pomocy umożliwiają nam skuteczne działanie. Każdy Państwa gest bezpośrednio przekłada się na poprawę codziennego funkcjonowania naszych Podopiecznych.



Tymek został zdiagnozowany z cukrzycą typu I w styczniu 2020 roku, chorobą wymagającą dożywotniego leczenia i ciągłej kontroli. Jego codzienność to nieustanne monitorowanie poziomu cukru, liczne iniekcje insuliny, specjalistyczna dieta oraz regularne wizyty u specjalistów. Dzięki funduszom zebranych w ramach zbiórki, udało się zakupić pompę insulinową, która znacząco poprawiła komfort życia Tymka, umożliwiając mu bardziej stabilne i bezpieczne zarządzanie chorobą.

Ola przyszła na świat w 25. tygodniu ciąży, ważąc tylko 700 g i z 1 punktem w skali Apgar, co skutkowało ciężkimi komplikacjami zdrowotnymi. Ma również diagnozę całościowego zaburzenia rozwoju, autyzmu wczesnodziecięcego i mutyzmu wybiórczego. Dzięki funduszom ze zbiórek, Ola kontynuuje intensywną, wielokierunkową terapię, która znacząco poprawia jej funkcjonowanie i wspiera jej rozwój oraz adaptację społeczną.



Teodor, mający 3,5 roku, zmagają się z zespołem DiGeorga, co wiąże się z poważnymi problemami zdrowotnymi,.

Teoś nie mówi, nie chodzi i ma trudności ze rozumieniem świata wokół siebie, co skutkuje koniecznością specjalistycznego kształcenia i ciągłej opieki medycznej. Dzięki funduszom ze zbiórek, udało się zapewnić mu intensywną rehabilitację, terapię logopedyczną i zajęcia rewalidacyjne. Te działania są kluczowe, aby Teoś mógł w przyszłości funkcjonować możliwie samodzielnie i cieszyć się pełnią życia.

Przeznacz swoje 1,5% podatku i pomóż innym w walce o zdrowie!

KRS 0000387207

Nasi Podopieczni czerpią ogromne wsparcie od Państwa, co pozwala nam dokonywać rzeczy naprawdę bezcennych. Wierzmy, że dobro, które Państwo ofiarowują, powróci do Was ze stokrotną siłą!



Wiktor, urodzony 3 kwietnia 2020 roku, zмага się z Zespołem Allana Herndona Dudley'a, co powoduje poważne niepełnosprawności ruchowe i intelektualne. Chłopiec nie siedzi, nie chodzi, nie mówi i boryka się z wieloma problemami zdrowotnymi, w tym zapaleniem płuc i padaczką. Środki ze zbiórki zostały przeznaczone na niezbędną codzienną rehabilitację, specjalistyczny sprzęt i opiekę medyczną, aby zapewnić mu lepsze warunki życia.

Lena, 6-letnia dziewczynka, cierpi na ultrazadką chorobę genetyczną z delecją i trisomią na chromosomie 6p25, Zespół Axenfelda-Riegiera i autyzm. Zmagania z chorobą objawiają się wadą wzroku, opóźnieniem psychoruchowym, zaburzeniami sensorycznymi i ryzykiem jaskry. Regularne terapie, operacje i specjalistyczne aparaty są niezbędne dla jej rozwoju. Dzięki środkom ze zbiórki publicznej udaje się zapewnić dziewczynce potrzebną pomoc.



Leoś, 4-letni chłopiec, zмага się z genetyczną chorobą IQSEC2 oraz zespołem Ohtahary, które uniemożliwiają mu komunikację i samodzielne poruszanie się. Po intensywnej rehabilitacji Leoś nauczył się samodzielnie siedzieć. Środki ze zbiórki zostały wykorzystane na turnusy rehabilitacyjne, które wspierają jego rozwój i zwiększają szanse na przyszłą samodzielność.

Przeznacz swoje 1,5% podatku i pomóż innym w walce o zdrowie!

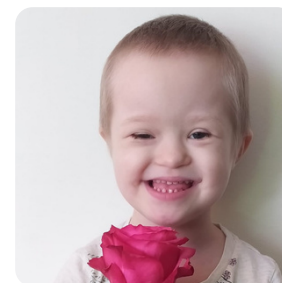
KRS 0000387207

W rzeczywistości każdy Państwa gest, nawet najdrobniejszy, ma potencjał, aby odmienić życie naszych Podopiecznych, dając im możliwość cieszenia się lepszą sprawnością w przyszłości.



Zgromadzone środki w okresie od 1 listopada 2022 roku do 31 października 2023 roku pozwoliły nam na sfinansowanie m.in.:

17 specjalistycznych urządzeń medycznych,
9 operacji i zabiegów ratujących zdrowie, sprawność i życie,
71 wyrobów i sprzętów ortopedyczno-rehabilitacyjnych,
112 badań diagnostycznych (w tym badania WES),
ok. 230 turnusów rehabilitacyjnych,
ponad 1500 00 godzin intensywnej terapii.



Państwa hojność i wsparcie sprawiają, że jesteście prawdziwymi SuperBohaterami dla naszych Podopiecznych i ich Rodzin, przekształcając ich codzienność w coś znacznie piękniejszego. Mamy nadzieję, że będziemy mogli dzielić się z Państwem jeszcze wieloma wzruszającymi historiami w nadchodzących latach.

Dziękujemy!

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

Przeznacz swoje 1,5% podatku
i pomóż innym w walce o zdrowie!

KRS 0000387207