



Serdeczny procent

Pracownik zgłaszający	Komu pomagam?	KRS, cel szczegółowy (dane do wpisania do formularza PIT)	Nazwa organizacji
Mirostaw Sadowski	Klara Sadowska l.5 wada genetyczna trisomia 21 genu, czyli Zespół Downa. Klara wymaga dodatkowego wsparcia w postaci ćwiczeń logopedycznych, rehabilitacji fizycznej, suplementacji, aby jej rozwój pozwolił jej w przyszłości na w miarę samodzielne funkcjonowanie w świecie.	KRS 0000037904, cel szczegółowy „28834-Sadowska Klara”	Fundacja Dzieciom „Zdążyć z Pomocą”
Sylwia Kaczmarczyk-Kulawik	Nina Kulawik, moja obecnie 4-letnia córeczka od chwili narodzin zmagają się z nieuleczalną, genetyczną chorobą jaką jest mukowiscydoza. Jest to choroba, która nieubłaganie skraca życie chorego. Średnia długość życia z tą chorobą w Polsce wynosi zaledwie 20-25 lat. Od chwili narodzin Nina przeszła już dwie operacje, z których jedna była operacją ratującą życie w drugiej dobie po narodzinach. Od tamtej pory aby dać Ninie szansę na jak najdłuższe życie, każdego dnia stosujemy kilkugodzinną fizjoterapię oddechową, Nina musi każdego dnia przyjmować wiele leków, a do każdego posiłku konieczne jest podawanie enzymów trzustkowych ponieważ w wyniku choroby trzustka Niny jest całkowicie niewydolna. Leczenie mukowiscydozy w Polsce jest w przypadku większości niezbędnych leków nierefundowane.	KRS: 0000097900 Cel szczegółowy: NINA KULAWIK	MATIO Fundacja Pomocy Rodzinom i Chorym na Mukowiscydozę

Kamil Osiak	Mikołaj Miazek, lat 7. Schorzenie: achondroplazja, upośledzenie przysadki kości długich, pogłębiona kifoza i lordoza. Podarowany 1% podatku zapewni mu niezbędną opiekę rehabilitantów oraz możliwość leczenia.	KRS 0000037904, cel szczegółowy 23096 Miazek Mikołaj	Fundacja Dzieciom "Zdążyć z Pomocą"
Piotr Turek	10 miesięcy temu żona mojego kolegi Agnieszka uległa rozległemu udarowi mózgu, po którym straciła mowę i doznała paraliżu prawej części ciała. Od tego czasu jest osobą leżącą bez możliwości samodzielnego działania. Całe nasze dotychczasowe życie legło w ruinie. Rokowania były bardzo złe. Lekarze dawali Agnieszce niewielkie szanse na przeżycie i żadnych na powrót do stanu przed udarem. Przeżywalismy - ja i nasze dzieci Misia i Igor tę sytuację, ale wierzyliśmy, że stanie się cud i Aga wróci do zdrowia...ten cud właśnie się dzieje. Agnieszka zaczęła mówić, chociaż trzeba jeszcze wiele ćwiczeń. Coraz lepiej porusza nogą, chętnie ćwiczy i ma nadzieję na poprawę. Są duże szanse, że pokona niepełnosprawność, ale wymaga długiej i profesjonalnej rehabilitacji, której koszt miesięczny to ok. 12 tys zł. Przed Agnieszką jeszcze wiele miesięcy takiej rehabilitacji.	KRS: 0000270809 cel szczegółowy: Glińska, 11969"	Fundacja Avalon
Aneta Ceglińska	Mariusz Cegliński w wyniku nieszczęśliwego wypadku doznał urazu rdzenia kręgowego, a tym samym niedowładu kończyn dolnych i górnych. Jediną szansą powrotu Mariusza do częściowej chociaż sprawności jest długa, bardzo intensywna i kosztowna rehabilitacja oraz stała opieka medyczna.	KRS: 0000270809, cel szczegółowy: Cegliński 5018	Fundacja Avalon Bezpośrednia Pomoc Niepełnosprawnym
Paweł Smug	Kacper Pietrzyk, nie może samodzielnie oddychać. Jest po zabiegu tracheotomii. Staram się być bardzo wesoły i nie poddawać się w walce z chorobą. Mimo, że ma dopiero 11 lat ma całkowitą świadomość, że jestem chory, że jeździ na wózku i że w obecnej chwili nie może żyć jak jego rówieśnicy. Jednak ma tak wielką siłę woli i bardzo często powtarza, że jest na świecie kilka wielkich jego	KRS: 0000382243 cel szczegółowy: 168 pomoc dla Kacpra Pietrzyk	Fundacja Pomocy Dzieciom i Osobom Chorym "Kawałek Nieba"

	marzeń, które kiedyś muszą się spełnić. Obecnie 4-5 razy w tygodniu ma rehabilitację, ćwiczy dzielnie każdego dnia ze wspanią rehabilitantką Panią Hanią. Od jakiegoś czasu w dzień Kacper oddycha bez respiratora, rodzice podłączają mu maszynę na noc, ale może kiedyś zacznie oddychać sam również w nocy.		
Paweł Smug	Antonina Lipczyńska, chora na Mózgowe Porażenie Dziecięce – cała zebrana kwota zostanie przeznaczona na rehabilitację, terapię sensoryczną, niezbędny sprzęt ortopedyczny.	KRS: 0000387207 Cel szczegółowy: Antonina Lipczyńska	Fundacja „SERCA DLA MALUSZKA”
Monika Janaszek	Syn Maksymilian, choruje na mięsaka tkanek miękkich (RMS embrionalne) od 2016 roku. Guz zlokalizowany jest przy splocie lędźwiowym, w trakcie operacji nie udało się go wyciąć w całości. W listopadzie 2018 nastąpił przerzut. Maks jest po drugiej chemioterapii. Leczony jest lekiem nierefundowanym Pazapanibem. Wszelkie zebrane środki przeznaczone są na dalsze leczenie i powrót do formy.	KRS: 0000414091 Cel szczegółowy: Maks Janaszek	Fundacja Znajdź Pomoc
Adrian Kotlarek	FRANEK SURDEL -PILNIE POTRZEBNA POMOC! Śmiertelna choroba i gigantyczna cena za ratunek - by Franek mógł żyć, potrzebna jest terapia genowa. Jej koszt to blisko 10 milionów złotych! Liczy się każdy dzień, bo codziennie choroba zabiera coraz więcej... Franek, w porównaniu z innymi dziećmi z SMA w tym wieku, jest w bardzo złym stanie. Choroba zaatakowała już mięśnie oddechowe i przetyku. By terapia genowa zatrzymała jej postęp, by uratowała życie chłopca, musi odbyć się jak najszybciej! Niestety, jej cena jest porażająca... Zrozpaczeni rodzice błagają o ratunek. W USA od wiosny 2019 roku dostępna jest terapia genowa, która całkowicie zatrzymuje postęp choroby.	KRS: 0000396361 Cel szczegółowy: 1% 0060731 Franek	Fundacja Siepomaga
Wojciech Piszczatowski	Michalina Siwczyńska – Michalina choruje na nowotwór złośliwy – siatkówczak obuoczny. Przechodzi leczenie w USA, które pozwoli na uratowanie oczu przed	KRS: 0000037904 Cel szczegółowy: 1%-35726	Fundacja Dzieciom „Zdążyć z pomocą”

	amputacją i zachowanie częściowego widzenia.		
Łukasz Gieroba	Szymon Nalewajek Szymek jest 8 letnim chłopcem, który urodził się z bardzo rzadką wadą wrodzoną, jaką jest wierzchniactwo (epispadiasis) z nietrzymaniem moczu. Ze względu na skomplikowany przypadek możliwości leczenia w Polsce się wyczerpały. Jedyną szansą na normalne funkcjonowanie Szymka jest wizyta w Stanach Zjednoczonych u Profesora John`a Gearhart`a ze szpitala Johns Hopkins Children`s Center w Baltimore, który zajmuje się takimi wadami, jaką ma Szymek. W związku z powyższym rodzice założyli mu subkonto o nr 36389 w Fundacji Dzieciom „Zdążyć z Pomocą” mieszczącej się przy ul. Łomiańskiej 5, 01-685 w Warszawie, w celu zbierania środków na konsultację i dalsze leczenie w Stanach Zjednoczonych. Starają się o wsparcie finansowe dla ich synka. Będą wdzięczni za każdy gest i wsparcie z Waszej strony.	KRS: 0000037904 Cel szczegółowy: 36389 Nalewajek Szymon	Fundacja Dzieciom „Zdążyć z Pomocą”
Wojciech Borowski	Córka – Anna Borowska, 9 lat, rozszczep kręgosłupa, wielowadzie - dziewczynka porusza się na wózku inwalidzkim	KRS: 0000037904 Cel szczegółowy : 19740 Borowska Anna	Fundacja Dzieciom „Zdążyć z Pomocą”
Jolanta Sobolewska	Krzysztof Sobolewski - Upośledzenie umysłowe w stopniu znacznym (głębokim). Zespół Downa, nie mówi, nie sygnalizuje potrzeb fizjologicznych (pieluchy), wada serca, refluks, płaskostopie, częste przeziębienia, bardzo niska odporność.	KRS: 0000127075 Cel szczegółowy: #3958 Krzysztof Sobolewski	Fundacja Jaś i Małgosia
Dominika Mazur	Kacper Mochocki, cierpi na dystrofię mięśniową Duchenne'a. Na ten moment nie istnieje lek, który może zatrzymać postęp choroby. Jedyne, co można zrobić, to spowalniać jej postęp przez codzienną rehabilitację i przyjmowanie sterydów. Rodzice Kacperka nie ustają jednak w poszukiwaniu i mają nadzieję, że gdzieś na świecie komuś uda się wynaleźć lek, który pozwoli Kacperkowi normalnie żyć.	KRS: 0000325747 Cel szczegółowy: Kacper Mochocki	Fundacja "Parent Project Muscular Dystrophy"
Sabina Kaleta	Antosia urodziła się w 2018 roku z częściową trisomią 16 chromosomu. Jest to niezwykle rzadka choroba	KRS: 0000387207 Cel szczegółowy: Antonina Podpora	Fundacja Serce dla Maluszka

	genetyczna, która jest śmiertelna. Tosia okazała się jednak niezwykle silną dziewczynką, zaskoczyła wszystkich i codziennie walczy o to, by żyć. Tosia jest pod stałą opieką poradni kardiologicznej, endokrynologicznej, audiologicznej i okulistycznej. Ma wiele wad wrodzonych, między innymi: wadę serca, kraniosynostozę, wadę stóp, niedosłuch obustronny, problemy z napięciem mięśniowym i ogólne opóźnienie psychoruchowe. Wymaga codziennej rehabilitacji i stałej opieki wielu specjalistów. Mimo to, Tosia rozwija się, gaworzy, utrzymuje kontakt, śmieje się i całą sobą pokazuje, jak bardzo chce żyć. Potrzebuje wsparcia, żeby mieć szansę korzystać z życia całą sobą jak najpełniej. Niezbędna jest rehabilitacja, lekarstwa, sprzęt ortopedyczny, i rehabilitacyjny. Więcej o Tosi poczytacie tutaj.		
--	---	--	--