

FUNDACJA POMOCY DZIECIOM I OSOBOM CHORYM
„KAWAŁEK NIEBA”
84-230 Rumia, ul. Poznańska 14/8

**SPRAWOZDANIE MERYTORYCZNE Z DZIAŁALNOŚCI ZA ROK
2013**

zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Sprawiedliwości z dnia 08.maja 2001r.
w sprawie ramowego zakresu sprawozdania z działalności fundacji
(Dz. U. Nr 50, poz.529 22001r.)

1. Fundacja Pomocy Dzieciom i Osobom Chorym „Kawałek Nieba” została ustanowiona aktem notarialnym z dnia 17.03.2011r.
2. Siedzibą Fundacji jest miasto Rumia 84-230, ul. Poznańska 14/8
3. Fundacja została zarejestrowana przez Sąd Rejonowy Gdańsk – Północ, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego i wpisana do Rejestru Stowarzyszeń, Innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji oraz Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej pod numerem KRS 0000382243 w dniu 30.03.2011r.
4. Fundacja uzyskała numer identyfikacyjny REGON: 221206325 w dniu 14.04.2011
5. Fundacja uzyskała numer identyfikacji podatkowej NIP 5882378570 w dniu 12.05.2011
6. Fundacja uzyskała status Organizacji Pożytku Publicznego w dniu 19.07.2013
6. Fundacja nie prowadzi odpłatnej działalności statutowej.
7. Fundacja działa na podstawie:
 - Ustawy z dnia 6 kwietnia 1984r. o fundacjach (Dz.U. Nr 46, poz.203 z 1991r., z późn. zm.),
 - Statutu Fundacji.
8. Terenem działania Fundacji jest obszar Rzeczypospolitej Polskiej.
9. Czas działania Fundacji jest nieograniczony.

Niniejsze sprawozdanie obejmuje okres od 01.01.2013r. do 31.12.2013r.

Zarząd Fundacji:
Alicja Szydłowska-Budzich
Piotr Budzich
Elżbieta Szydłowska

Rada Fundacji:
Małgorzata Klawiter
Karolina Górską
Maciej Górski

2. Zasady, formy i zakres działalności statutowej z podaniem realizacji celów statutowych, a także opis głównych zdarzeń prawnych w jej działalności o skutkach finansowych.

Celami Fundacji są:

1. Pomoc społeczna i charytatywna, w tym pomoc rodzinom i osobom w trudnej sytuacji życiowej oraz wyrównywanie szans tych rodzin i osób, działalność charytatywna, działanie na rzecz dzieci, młodzieży, osób niepełnosprawnych i chorych, promocja i organizacja wolontariatu, działalność wspomagająca technicznie, szkoleniowo, informacyjnie lub finansowo organizacje pozarządowe oraz jednostki kościelne (jeżeli ich cele statutowe obejmują prowadzenie działalności pożytku publicznego) w wyżej wymienionej działalności.
2. Działalność charytatywna, pomocowa i edukacyjna, polegająca na wzbogacaniu współczesnej myśli i metod działania w zakresie opieki i pomocy społecznej, promocji zdrowia, oświaty i wychowania dzieci i młodzieży i osób dorosłych ciężko lub nieuleczalnie chorych, pochodzących z ubogich i marginalizowanych społecznie środowisk.
3. Pomoc w leczeniu osób chorych.
4. Inicjowanie i wspieranie nowatorskich rozwiązań w następujących dziedzinach życia społecznego, to jest w ochronie praw i wolności dzieci i młodzieży, ochronie życia rodzinnego, profilaktyce społecznej.
5. Propagowanie wykorzystania nowoczesnych technologii w zakresie pomocy dzieciom i młodzieży w celu ich prawidłowego rozwoju psychicznego i fizycznego oraz stawania się pełnoprawnymi członkami społeczeństwa.
6. Popularyzacja idei mediacji rodzinnej i społecznej.
7. Rozwijanie i umacnianie postaw nastawionych na aktywne współdziałanie w rozwoju społeczeństwa obywatelskiego poprzez edukację oraz wyrównywanie szans dzieci i młodzieży.
8. Działalność na rzecz organizacji, których celami statutowymi jest: działalność społeczna, charytatywna, oświatowa, kulturalna, w zakresie kultury fizycznej i sportu, ochrony środowiska, dobroczynności, ochrony zdrowia i pomocy społecznej, rehabilitacji skierowana do dzieci i młodzieży.

Fundacja realizuje swoje cele poprzez:

1. Bezpłatną pomoc finansową na rzecz dożywiania dzieci i ludzi potrzebujących.
2. Bezpłatne wydawanie żywności, odzieży, przyborów szkolnych, leków itp., rodzinom i osobom w trudnej sytuacji życiowej.
3. Przekazywanie środków finansowych na leczenie osób chorych.
4. Szkolenia, sympozja, seminaria, odczyty i środki masowego przekazu.
5. Organizowanie pomocy psychologicznej i socjoterapeutycznej dla dzieci i młodzieży.
6. Sponsorowanie programów promujących cele Fundacji w środkach masowego przekazu.

7. Organizowanie turnusów i obozów edukacyjnych oraz rehabilitacyjnych, dofinansowanie wyjazdów wakacyjnych i wycieczek dzieciom w trudnej sytuacji materialnej.
8. Prowadzenie świetlic socjoterapeutycznych.
9. Organizowanie i prowadzenie zajęć rehabilitacyjnych oraz profilaktycznych.
10. Działalność edukacyjną, wydawniczą i badawczą.
11. Rzecznictwo interesów dzieci i młodzieży pochodzących ze środowisk marginalizowanych społecznie.
12. Organizowanie i prowadzenie szkoleń, warsztatów oraz kursów.
13. Opracowywanie materiałów wydawniczych, prasowych, promocyjnych oraz innych służących profilaktyce zagrożeń dzieci i młodzieży.
14. Współpracę z organami władzy państwowej, samorządowej oraz instytucjami, przedsiębiorstwami i osobami fizycznymi w zakresie niezbędnym dla realizacji celów Fundacji.

Zasady, formy i zakres działalności statutowej Fundacji w 2011 roku:

Realizacja zadań statutowych o charakterze pomocowym:

W roku 2013 Fundacja pomagała dzieciom w zakresie dofinansowania leczenia, operacji medycznych, rehabilitacji, zakupu lekarstw i sprzętu medycznego dla dzieci i osób chorych oraz dożywiania dzieci poprzez finansowanie obiadów w szkołach dla szczególnie ubogich najmłodszych i pomocy dzieciom w bardzo trudnej sytuacji poprzez przekazywanie paczek z żywnością i najpotrzebniejszymi rzeczami. Nasza pomoc trafiła do ponad 202 dzieci i osób chorych i ubogich. W wielu przypadkach jest to pomoc ciągła – wielokrotna. Bardzo często pomoc skierowana była i jest do dzieci nie tylko cierpiących z powodu choroby, ale także do dzieci pokrzywdzonych przez przemoc w rodzinie lub inne bardzo trudne sytuacje, w których nie jest zapewniona odpowiednia pomoc w leczeniu i opiece. Pomagamy także dzieciom, które straciły rodzica oraz tym, których rodzice są ciężko chorzy i nie są w stanie zapewnić leczenia i podstawowego żywienia dzieci.

W zakresie pomocy w leczeniu, finansowaniu operacji, zakupu leków, rehabilitacji i sprzętu medycznego nasza pomoc trafiła do dzieci niepełnosprawnych i cierpiących na różnego rodzaju choroby, wychowujących się w rodzinach w trudnej sytuacji materialnej. Pomogliśmy m. in. dzieciom i osobom cierpiącym na nowotwory, wady serca, mózgowe porażenie dziecięce, zanik mięśni, encefalopatię, małopłowie, padaczkę, chorobę Pompego, chorobę Kenedy'ego, neurofibromatozę, stwardnienie rozsiane, niewydolność krążeniowo-oddechową, niedotlenienie mózgu, dysplazję, padaczkę, retinopatię, rozszczep kręgosłupa, choroby wątroby, zespół wad rozwojowych CUN, zespół Downa, astmę, chorobę van Willenbranda, cukrzycę, wrodzone zniekształcenia mięśniowo-kostne oraz inne opóźnienia rozwojowe, a także dzieciom z FAS, po wylewach, operacjach, chemioterapii, niedotlenieniu mózgu, z niedowładami, wcześniakom z niską masą urodzeniową. Udzielono pomocy dzieciom dotkniętym chorobami onkologicznymi i neurologicznymi, dzieciom nie chodzącym, poruszającym się na wózkach inwalidzkich lub leżącym, dzieciom po operacjach,

niewidomym, niesłyszącym, autystycznym, opóźnionym psychoruchowo, osobom po wypadkach i innym. Wiele z tych dzieci potrzebuje pomocy we wszystkich czynnościach życiowych. Rodzinom brakuje pieniędzy na leki, pieluszki i podstawowe żywienie dzieci.

- Dożywanie dzieci:

W roku 2013 Fundacja finansowała obiady dla dzieci z gminnych i miejskich szkół, w których problem głodu i biedy jest szczególnie poważny. Opłacane były posiłki dzieci w gimnazjum w Wojtkówce, Ośrodku Rehabilitacyjno-Edukacyjno-Wychowawczym OREW w Chorzowie, Szkole podstawowej w Śmiardowie Złotowskim, Specjalnym Ośrodku Szkolno-Wychowawczym w Leśnicy, Szkole Podstawowej w Włynkówku, przedszkolu w Kobylnicy. Ze środków przekazanych przez Fundację przygotowano **4722 posiłki dla dzieci**. Tym dzieciom Fundacja pomaga na podstawie wniosków, zgłoszeń od dyrekcji i pracowników szkół, którzy widzą, że dzieci przychodzą do szkoły bardzo głodne. Najczęściej jest to jedyny ciepły posiłek w ciągu dnia. Kilka z opisanych powyżej to szkoły dla dzieci chorych i niepełnosprawnych. Grupa dzieci, której pomagamy, pochodzi z bardzo ubogich rodzin, w których występuje problem niedożywienia. W wielu przypadkach są to też małe dzieci w wieku przedszkolnym. Także wiele z dzieci z powyższych szkół i przedszkoli jest do nas zgłoszona przez pracowników pomocy społecznej ze względu na chorobę matki lub ojca i ich częste pobyty w szpitalach przez co wielokrotnie nie są w stanie zapewnić dziecku ciepłego posiłku lub też są zgłaszane dzieci niedożywione przez zaniedbania w rodzinie...

Fundacja przekazuje też wiele paczek z żywnością i najpotrzebniejszymi rzeczami dla dzieci bardzo ubogich, co będzie opisane w kolejnych punktach sprawozdania.

Powyższe działania na rzecz dzieci realizowane są też w ramach akcji „Pogotowie Dziecięce”, w której od kuratorów rodzinnych, pracowników ośrodków pomocy społecznej, pedagogów szkolnych i księży dowiadujemy się o losach najbardziej potrzebujących dzieci i staramy się im pomóc.

- Przykłady pomocy w leczeniu dzieci z rodzin w trudnej sytuacji materialnej:

- Sfinansowanie rehabilitacji/leczenia 9-miesięcznej dziewczynki cierpiącej na chorobę Pompego i kardiomiopatię przerostową. Bez leczenia i rehabilitacji choroba jest śmiertelna dla niemowląt i chorych dzieci. Dziewczynka była wielokrotnie hospitalizowana. Dzięki specjalistycznej rehabilitacji i leczeniu udało się uratować jej życie i pomagamy dalej, aby umożliwić rozwój i sprawność. Rodziców dziewczynki nie stać na zapewnienie jej leczenia.

- Pomoc w leczeniu małego chłopca cierpiącego na mózgowe porażenie dziecięce, jest niewidomy, jeszcze nie mówi i nie chodzi, choruje także na refluks żołądka, musi być odpowiednio karmiony. Jego mamie nie starcza na opłacenie czynszu, leki, odpowiednie jedzenie. Kocha swoje dzieci bardzo, chciałaby im zapewnić lepszy byt, bo sama pamięta dzieciństwo tylko z domu dziecka.

- Pomoc 5-letniemu chłopcu choremu na rzadką chorobę genetyczną – Neurofibromatoza Typ 1 - ma nowotwór typu glejak nerwu wzrokowego oraz skrzyżowania nerwów wzrokowych. Przeszedł 13-miesięczną chemioterapię i leczenie.

- Dofinansowanie operacji oka malutkiej dziewczynki, która rozwijała się w brzuszku mamy jako bliźniak jednojajowy ze swoją siostrzyczką, która potem zmarła przy urodzeniu. Dziecko urodziło się jako wcześniak z zespołem zaburzeń oddechowych, dysplazją i zaburzeniem rytmu serca. Najgorszym schorzeniem jest retinopatia. Po dwóch seriach laseroterapii i specjalnym leczeniu okazało się, że choroba nadal postępowała i doszło do odklejenia siatkówki. Lekarze powiedzieli, że dziewczynka prawdopodobnie nie będzie widzieć. Rodzice nie mogli się z tym pogodzić i znaleźli jedynego lekarza w Polsce, który dał im nadzieję. Dziecko miało 2 operacje witrektomii (umacniania siatkówki) z założeniem opaski silikonowej na siatkówkę. Teraz rana oczka się goi i mamy nadzieję że wszystko będzie dobrze i dziewczynka będzie dobrze mogła widzieć. Sytuacja rodziny jest ciężka, siostra dziewczynki, która ma 6 lat, jest po przebytej chorobie nowotworowej.

- Pomoc 4-letniemu chłopcu i jego ojcu, który jest po 3 operacjach onkologicznych z powodu nowotworu jelit. Sąd odebrał prawa rodzicielskie matce i opiekę oddał choremu ojcu, który ma ok 800 zł. miesięcznie, z czego leki kosztują 300 zł, więc ich nie wykupuje, aby dziecko miało co jeść. Staramy się pomóc w leczeniu – ratowaniu życia ojca i dożywianiu dziecka, aby chłopiec nie stracił taty z powodu nawrotu nowotworu

- Pomoc w leczeniu 8-letniej dziewczynki cierpiącej na dysplazję i inne schorzenia oraz zachowania autoagresywne. To dziewczynka tylko leżąca, a jej mamie jest już bardzo ciężko ją dźwigać. Udało się nam także zakupić dla dziecka pionizator i dzięki niemu dziewczynka zaczęła chodzić w tym urządzeniu. Jej mama nie wierzyła, że jest możliwe, aby córeczka chodziła.

- Pomoc w leczeniu/rehabilitacji 2-letniej dziewczynki, która przyszła na świat jako wcześniak, ponieważ zagrażała jej zamartwica. Urodziła się z martwicą prawej rączki i przeszła bardzo silny udar niedokrwienny mózgu. Zdiagnozowano u dziewczynki niedowład połowiczny lewostronny, zespół tętnicy środkowej mózgu i inne poważne zaburzenia. Lekarze nie dawali już szans na przeżycie. Jednak przeszła operacje i uratowano jej rączkę, ale jedyną szansą na poprawę jej sprawności jest intensywna rehabilitacja.

- Pomoc chorej na nowotwór matce samotnie wychowującej córeczkę. Sytuacja jest szczególnie trudna ponieważ jest osobą umierającą, nie ma środków na leczenie i żywność. Jest to bardzo smutna i trudna sytuacja więc staramy się zrobić wszystko, aby pomóc.

- Pomoc w rehabilitacji 24 dzieci niepełnosprawnych z całego terenu Bieszczad. Dzieci były rehabilitowane w Bieszczadzkim Stowarzyszeniu „Promyk Nadziei”, które staramy się uratować, ponieważ ze względu na brak środków placówce grozi likwidacja. Bez pomocy 24 dzieci niepełnosprawne w wieku od 2 lat, z których

kilkoro jest na wózkach, staje przed faktem pozostania zamkniętych w „czterech ścianach” ich własnego domu i zabrana im będzie jedyna wielka radość, jaką jest spotykanie nie z rówieśnikami w podobnej sytuacji na terapii, rehabilitacji, zajęciach i zabawach w ośrodku, który był ich drugim domem. Poprzez rehabilitację i terapię pozwala się dzieciom drobnymi krokami osiągać samodzielność, cieszyć się chwilami spędzonymi z innymi dziećmi.

- Pomoc matce z dwójką dzieci, która jest po traumie molestowania. Pomagamy w leczeniu dzieci i ich mamy ponieważ borykają się z chorobami układu oddechowego. Matka także choruje na ciężką chorobę układu krwionośnego. Jest to bardzo trudna sytuacja zdrowotna i materialna.

- Pomoc chłopcu, który przy urodzeniu otrzymał 2 punkty w skali Apgar, przez 30 dni oddychał za pomocą respiratora. W wyniku obrażeń okołoporodowych doszło do wylewów IV stopnia do ośrodkowego układu nerwowego. Chłopiec miał 3 operacje serca (zamknięcie przewodu tętniczego Botalla, korekcja wrodzonej wady pod postacią podwójnego łuku aorty, usunięcie ciała obcego z serca-końcówka urwanego centralnego cewnika żylnego Broviac), 4 operacje oczu (3 laseroterapie, krioterapia, witrektomia i lentektomia), przeszczep szpiku kostnego z powodu wrodzonej Aplazji, a także fibrotomię kończyn górnych i dolnych. Leczenie dziecka wymagało ponad 100 transfuzji krwinek czerwonych i płytek krwi. Chłopiec przeszedł także chemioterapię. Dziecko w szpitalach spędziło w sumie ponad rok. Obecnie diagnoza chłopca to mózgowe porażenie dziecięce – niedowład spastyczny cztero-kończynowy, wady wzroku, niedoczynność tarczycy, padaczka. Dzięki intensywnej rehabilitacji chłopiec samodzielnie siada, czworakuje i stawia kroki przy meblach. To ogromny sukces, zwłaszcza iż lekarze zapewniali że będzie dzieckiem tylko leżącym.

- Pomoc w rehabilitacji chłopca, który ma 6 lat i zmaga się z rozszczepem kręgosłupa i wodogłowie wrodzonym. Jest sparaliżowany od pasa w dół. W pierwszej dobie życia miał operację na kręgosłup. Boryka się z ciężką chorobą jaką jest przepuklina mózgowo-rdzeniowa. Dzięki rehabilitacji chłopiec uczy się samodzielnego chodzenia, na co ma bardzo duże szanse, a co wydawało się niemożliwe u dziecka z takimi wadami.

- Pomoc matce, która cierpi na miastenię lekooporną. Choroba ta polega na tym, że organizm wytwarza przeciwciała dla receptorów mięśni i nie dotyczy to tylko rąk czy nóg, ale też mięśni twarzy, przełyku, mięśni ocznych... Wstanie z łóżka, ubranie się, uczesanie, jedzenie, widzenie to czynności, nad którymi nie zastanawiamy się – to nasza codzienność, ale te czynności stały się dla niej trudnością nie do pokonania od kiedy choroba zabrała jej wszystko... „Choroba sprawia, że nie jestem w stanie wstać, przełykać jedzenia, mówić, widzieć, a co najsmutniejsze nie mogę przytulić moich córeczek, bo mięśnie odmawiają mi posłuszeństwa... Młodsza córka na początku pytała „Mamo kiedy się ze mną pobawisz?”, a potem już nie pytała, wiedziała, że nie mogę...” Po wypróbowaniu wszelkich dostępnych metod leczenia ratunkiem okazał się lek z Niemiec - Mestinon Retard, który rzeczywiście przywrócił ją do życia. Niestety obecnie odmówiono refundacji leku, a ani jej ani rodziny nie stać na jego

wykupienie i staje przed kolejną tragedią nawrotu choroby, więc pomagamy w zakupie tego leku.

- Pomoc leczeniu i zakupie sprzętu medycznego dla dziewczyny, która od urodzenia choruje na dziecięce porażenie mózgowe i alkoholowy zespół płodowy FAS. W maju 2011 roku rozpoznano u niej cukrzycę typ 1 ze względu na pochodzenie mózgowe. Jedynym ratunkiem dla niej stał się specjalny aparat pomiarowy Guardian - Real - Time. Jednakże wysoka cena elektrod enzymatycznych nie pozwala jej na swobodne korzystanie z tego urządzenia. Koszt elektrod miesięcznie wynosi 858zł, a rehabilitacji 480zł na miesiąc. Do tego dochodzi koszt specjalistycznej diety, którą musi przestrzegać. Dziewczyna ma niską rentę i nie jest w stanie z niej zakupić elektrod, opłacić rehabilitacji i leków. Bez pomocy musiałaby odłączyć się od aparatu Guardian, co wiąże się z bezpośrednim zagrożeniem jej życia i zdrowia. Wskazania lekarzy co do dalszego leczenia, są jednoznaczne: cukrzyca typu 1 na którą choruje, wymaga monitorowania glikemii w sposób ciągły, podawania insuliny, przestrzegania diety bezglutenowej oraz prowadzenia rehabilitacji domowej. Bez tego urządzenia - jest skazana na silne niedocukrzenia (hipoglikemię) i jest to bardzo poważne zagrożenie dla jej życia.

- Pomoc matce z dwójką dzieci, których ojciec nadużywał alkoholu i stosował wobec nich przemoc. Po wielu latach wyprowadzili się od ojca. Mieszkają teraz w bardzo trudnych warunkach. Brakowało praktycznie wszystkiego. Udzielona została pomoc poprzez zakup opału na zimę, bo nie mieliby czym się ogrzać, zakup bojlera, dzięki któremu mają ciepłą wodę, a także pomoc w leczeniu dziewczynki, wizyta u specjalisty i zakupienie leków, ponieważ ma nie leczoną chorobę tarczycy. Przekazanie także paczek żywnościowych i ubrań.

- Pomoc chłopcu, który urodził się z niewydolnością krążeniowo-oddechową i podejrzeniem uszkodzenia mózgu (MBD). Musi być rehabilitowany ze względu na zaburzenia rozwoju sensomotorycznego i wzmożone napięcie mięśniowe. Dodatkowo zdiagnozowano u chłopca epilepsję, na którą leki są bardzo drogie. Jest wychowywany przez samotną matkę, której nie stać na zapewnienie dziecku odpowiedniego leczenia.

- Pomoc w leczeniu 8-letniego chłopca, który cudem przeżył podczas porodu, ale cierpi na mózgowe porażenie dziecięce i szereg schorzeń towarzyszących. U chłopca zdiagnozowano epilepsję. Wychowuje go tylko mama, która ma jeszcze pod opieką niepełnosprawną babcię. Nie wystarcza jej środków na drogie leki na epilepsję.

- Pomoc dziewczynce, która przyszła na świat z przepukliną mózgowo-rdzeniową i wodogłowie. Ma wszczepioną zastawkę odprowadzającą nadmiar płynu mózgowo-rdzeniowego. Ma 7 lat i choroba m.in. znacząco uszkadza jej wzrok. Ćwiczenia ortoplastyczne i pleptyczne są w stanie zahamować uszkodzenie wzroku, poprawić widzenie i faktycznie dają efekty;

- Pomoc w leczeniu małego chłopca cierpiącego na mózgowe porażenie dziecięce, który nie chodzi, ma zanik nerwu obu oczu i atopowe zapalenie skóry. Wypowiada kilka pojedynczych słów zrozumiałych tylko dla jego mamy. Wraz z siostrą i bratem

są wychowywani przez tylko przez mamę, której nie wystarcza środków na zakup leków;

- Dofinansowanie rehabilitacji 3-letniego chłopca, który cierpi z powodu zespołu mnogich wad wrodzonych CUN, mikrocefalii. Przeszedł wiele operacji. Musi korzystać z intensywnej rehabilitacji metodą Non-Bobath. Jego mama ze wszystkich sił stara się o poprawę zdrowia dziecka, jest to bardzo trudne, ale chłopiec osiąga duże postępy.

- Pomoc matce z dwojgiem małych dzieci, którzy rozpoczęli samodzielne życie wyprowadzając się od ojca, który nadużywał alkoholu i stosował wobec nich przemoc. Musieli wyjść z domu bez niczego, wynająć mieszkanie i podjąć leczenie po traumie przemocy.

- Pomoc w rehabilitacji 5-letniej dziewczynki, która urodziła się z wadą serca, niewydolnością oddechową, wylewem wewnątrzczaszkowym, wadą wzroku i napięciem mięśniowym. Dziewczynka wymaga opieki we wszystkich czynnościach. Ojciec pracuje, jednak nie są w stanie uzbierać odpowiedniej kwoty, aby zapewnić dziecku rehabilitację;

- Pomoc w leczeniu chorego na autyzm dziecka. Chłopiec ma także problemy z chorobą polegającą na gromadzeniu się metali w organizmie. Dofinansowanie specjalistycznych badań i terapii mikrobiologicznej, aby ratować zdrowie chłopca.

- Pomoc rodzinie, w której 10-letni chłopiec cierpi na zanik mięśni. Jego siostra jest po operacji onkologicznej. Mieszkają w oddaleniu od miasta i w trudnych warunkach. Ich mama także cierpi z powodu wielu chorób, jest po operacji, jednak przez powikłania, sepsę i brak odporności choroby nawracają i często musi przebywać w szpitalu.

- Pomoc dziewczynie, która zaznała w życiu bardzo dużo cierpienia. Śmierć ojca, alkoholizm matki, pobyt w rodzinie zastępczej...

- Pomoc niepełnosprawnemu chłopcu cierpiącemu na mózgowe porażenie dziecięce, który nie chodzi. Jego matka ledwo jest w stanie się nim opiekować, ze względu na przemoc ze strony ojca i chorobę kręgosłupa. Matka sama codziennie przenosi na plecach syna, aby go umyć, posadzić lub położyć. Jest już bardzo osłabiona.

- Pomoc w rehabilitacji 9-letniej dziewczynki, która cierpi na porażenie mózgowe, niedowidzi, nie chodzi i przeszła ciężkie operacje ze względu na neutrogenne zwicnięcie biodra. Rehabilitacja daje bardzo dobre rezultaty, ale jej rodziców nie stać na jej kontynuację, dlatego bardzo potrzebują wsparcia aby ratować dziecko.

- Pomoc chłopcu, który cierpi z powodu choroby genetycznej. Bardzo szybko zaczął raczkować i wstawać, ale pojawiła się blokada w systemie nerwowym i nie może samodzielnie postawić kroku. Chłopiec ma obecnie 2,5 roku i powinien już samodzielnie chodzić. Bardzo pilnie potrzebuje pomocy – rehabilitacji - aby odblokować system nerwowy, póki jest jeszcze taki malutki. Według lekarzy dzięki

rehabilitacji chłopiec będzie mógł chodzić. Rodzice nie byli w stanie uzbierać całej kwoty potrzebnej na rehabilitację. Ojciec chłopca jest ciężko chory.

- Pomoc w leczeniu dwóch chłopców zmagających się z ciężką chorobą genetyczną – chromosomopatią oraz nawracającymi wieloogniskowymi zapaleniami płuc, dusznościami, zapaleniami oskrzeli. Dzieci przebywały długo w szpitalu w stanie bardzo ciężkim

- Pomoc chłopcu, który urodził się z wrodzonym zakażeniem wirusem cytomegalii. Już w pierwszych chwilach po narodzinach miał zespół objawów świadczących o ciężkim zakażeniu wirusowym. Miał małopłytkowość, wybroczyny krwawe na całym ciele - skazę płytkową, małogłowie, przedłużająca się żółtaczkę, powiększenie wątroby, śledziony i niedosłuch. Rodzice długo walczyli z tą ciężką wrodzoną infekcją - trzy razy poddany był 3-tygodniowym kuracjom bardzo niebezpiecznym dla zdrowia lekiem - gancyklowirem. Dziecko ma obustronny niedosłuch stopnia znacznego - głuchota czuciowo-nerwowa oraz mózgowe porażenie dziecięce z niedowładem prawostronnym i chodzi, lecz utyka na nogi i ma przykurcz w prawej ręczce. Rehabilitacja jest dopiero wtedy skuteczna gdy chłopiec słyszy, dlatego ogromnie ważne było aby zakupić specjalne aparaty słuchowe, dzięki którym chłopiec może się rozwijać i być samodzielnym. Udało się zakupić aparaty słuchowe.

- Pomoc w rehabilitacji chłopca, u którego objawił się gigantycznych rozmiarów naczyniak tętniczo-żylny umiejscowiony w płacie potylicznym. Konsekwencją tego był dwukrotny wylew śródmózgowy, w wyniku którego chłopiec zapadł w śpiączkę. Walka o jego życie trwała ponad pół roku, przy czym nie obyło się bez licznych komplikacji. Jedną z nich była przebita opłucna, a w rezultacie odma płuc i ropień. Jednocześnie dziecko przez blisko 5 miesięcy nie podejmowało samodzielnego oddechu, co wiązało się z koniecznością respiratoroterapii. Chłopiec po długotrwałej i bolesnej rehabilitacji poczynił zdecydowany postęp, jednak wciąż nie potrafi chodzić, a także w pełni samodzielnie siedzieć. Lewa strona ciała jest nadal bezwładna, co w połączeniu z przykurczami rąk i spastyką czterokończynową bardzo utrudnia normalne funkcjonowanie. Długotrwała hospitalizacja i leczenie doprowadziły do przewlekłego uszkodzenia wątroby. Z kolei zmiany powylewowe skutkują upośledzeniem słuchu, mowy oraz nawracającymi epizodami padaczkowymi.

- Pomoc w leczeniu małej dziewczynki cierpiącej na dysplazję oskrzelowo-płucną, zniekształcenie mięśniowo-kostne, encefalopatią niedotleniowo-niedokrwienną, która nie chodzi i nie mówi. Najtrudniejsze są zachowania autoagresywne dziewczynki, przez co jest leczona farmakologicznie i wymaga całodobowej opieki, aby nie zrobiła sobie krzywdy. Dzieci otrzymały także paczki z ubraniami i najpotrzebniejszymi rzeczami, ponieważ są w bardzo trudnej sytuacji materialnej.

- Pomoc w leczeniu dziewczyny, która choruje na bardzo ciężką chorobę – stwardnienie rozsiane. To choroba w której system odpornościowy zwalcza komórki tkanki nerwowej własnego organizmu. Powoduje zaburzenia czucia w kończynach, bardzo duże problemy z widzeniem i poruszaniem się. Kilka kroków to wysiłek niezwykle trudny do pokonania. Dziewczyna przebywała wielokrotnie przez długi

czas w szpitalu. Ponosi duże koszty rehabilitacji i potrzebuje drogich lekarstw, które jej pomagają, ale na których wykupienie nie wystarcza jej środków.

- Pomoc chłopcu, który jest ocalonym bliźniakiem. Przy porodzie jego braciszka nie udało się uratować. Pomiędzy chłopcami wystąpił zespół przetoczenia. Nierównomierny przepływ krwi między dzieciątkami, spowodował nierówny dopływ tlenu i doprowadził do ciężkich powikłań. Aby móc przeżyć serduszko dziecka musiało pracować na zwiększonych obrotach, co je przeciążyło. Chłopiec urodził się w 27 tygodniu ciąży. Głębokie wcześniactwo i zespół przetoczenia między bliźniętami sprawiły, że cierpi na mózgowie porażenie dziecięce - czterokończynowy niedowład spastyczny i padaczkę lekooporną. Chłopiec dostał specjalistyczny wózek inwalidzki dziecięcy i fotelik rehabilitacyjny.

- Pomoc dziewczynie, która jest już na tyle duża, że sama stara się pisać listy o wsparcie w leczeniu i rehabilitacji przeciw jej chorobie. Cierpi na mózgowie porażenie dziecięce, które spowodowało niedowład spastyczny kończyn dolnych i górnych. Nie może sama chodzić. Dzięki rehabilitacji porusza się za pomocą balkonika i bardzo boi się, że przy obecnym braku środków na rehabilitację za kilka lat będzie przykuta do wózka inwalidzkiego

- Dofinansowanie rehabilitacji chłopca chorego na mózgowie porażenie dziecięce. Dzięki terapii dziecko zrobiło duże postępy, sam stoi, chodzi przy balkoniku, teraz uczy się samodzielnie chodzić i ma na to ogromne szanse.

- Pomoc w rehabilitacji chłopca, który dzięki temu zaczął chodzić. Dziecko urodziło się z hipoplazją ciała modelowatego oraz niedoczynnością tarczycy. Dzieci z hipoplazją mają trudności z chodzeniem, wykonywaniem niektórych ruchów, odróżnianiem prawej i lewej strony. Dzięki pomocy chłopiec porusza się samodzielnie

- Pomoc w rehabilitacji 6-letniej dziewczynki, która urodziła się niewydolna oddechowo z wylewem wewnątrzczaszkowym, wadą serca i wzroku. Jest bardzo opóźniona psychoruchowo, dlatego wymaga stałej rehabilitacji;

- Pomoc w rehabilitacji małego chłopca, który urodził się z wadami wrodzonymi, mózgowym porażeniem dziecięcym, ma niedowład spastyczny czterokończynowy, epilepsję. Każdego dnia robi drobne postępy. Obecnie porusza się samodzielnie na czworakach, dobrze słyszy, nawiązuje kontakt pojedynczymi sylabami. Jest wychowywany przez samotną matkę. Mimo cierpienia i bólu jest bardzo wesołym chłopcem. Lekarze dają mu duże szanse na samodzielne chodzenie.

- Wielokrotny zakup lekarstw dla trzyosobowej rodziny, w której syn i rodzice są niepełnosprawni ze względu na niedokrwienną chorobę serca, powikłania cukrzycowe, niedowład kończyn i postępującą jaskrę. Żyją w bardzo trudnych warunkach;

- Pomoc rodzinie z 2 dziećmi, w której wychowuje się chłopiec niepełnosprawny i niedowidzący. Tata przez wypadek jest na rencie inwalidzkiej, ma uszkodzony

kręgosłup, mama złamała nogę i nie mogła wykonywać pracy dorywczej, z której oprócz renty się utrzymywali;

- Pomoc w leczeniu 3-letniego chłopca, u którego zdiagnozowano uszkodzenie mózgu (MBD), opóźniony rozwój sensomotoryczny, nadpobudliwość psychoruchową i epilepsję. Wychowuje go samotna matka, której nie stać na rehabilitację i leczenie synka, szukała pomocy, aby zapewnić dziecku leczenie i właściwy rozwój

- Pomoc w leczeniu 3,5-letniego chłopca, który cierpi na poważne uszkodzenie wątroby i zaburzenia gospodarką miedziową, jest dzieckiem autystycznym. Konieczne było też drogie badanie, ponieważ podejrzewana jest choroba Wilsona. Mała siostrzyczka chłopca jest dzieckiem niepełnosprawnym. Wydatki na utrzymanie i częste dojazdy do lekarzy sprawiają, że brakuje podstawowych rzeczy, dlatego pomagamy w leczeniu dzieci i dożywianiu ich w przedszkolu;

- Pomoc w leczeniu małego chłopca cierpiącego na mózgowie porażenie dziecięce, u którego spastyczność mięśni powoduje deformacje ciała i ból. Chłopiec nie chodzi i nie mówi. Jego starszy braciszek jest także dzieckiem niepełnosprawnym, niedosłyszającym, upośledzonym neurologicznie.

- Pomoc dwóm dziewczynkom, których ojciec uległ wypadkowi, jest w stanie wegetatywnym, był jedynym żywicielem rodziny, teraz cierpią ogromną biedę;

- Pomoc w leczeniu i dożywianiu chłopca cierpiącego na autyzm i opóźnienia rozwojowe. Dziecko było diagnozowane także ze względu na podejrzenie choroby Candida. Dziecko ma infekcje coraz częściej, a ze względu na uczulenie chłopca na niektóre antybiotyki, podawane leki są bardzo drogie. Matka chłopca boryka się z bardzo trudną sytuacją materialną, często brakuje na jedzenie.

- Pomoc w rehabilitacji 6-letniej dziewczynki, która przyszła na świat przy niedotlenieniu podczas porodu i cierpi na dziecięce porażenie mózgowie. Dziewczynka jeszcze nie siedzi ani nie raczkuje. Rodzice ćwiczą z dziewczynką ciągle i jest z nią coraz lepszy kontakt, ale wymaga stałej rehabilitacji, aby stała się jak najbardziej sprawna i samodzielna w przyszłości;

- Pomoc w leczeniu mamy niepełnosprawnego chłopca, która przeszła poważną operację usunięcia jelita grubego, w związku z nowotworem złośliwym. W wyniku radioterapii ma uszkodzone niektóre narządy wewnętrzne, co wiąże się z silnymi bólami. Brakowało środków na wykupienie lekarstw

- Pomoc w leczeniu i dożywianiu dwóch niepełnosprawnych dziewczynek cierpiących na epilepsję i opóźnienie umysłowe. Ojciec zginął tragicznie, dziewczynki wychowywane są przez samotną matkę. Starsza dziewczynka porusza się na wózku inwalidzkim. Dziewczynkom nawracają często infekcje. Często brakowało na leki, żywność, opał.

- Zakup łóżka do rehabilitacji dla chorego chłopca, który cierpi na mózgowie porażenie dziecięce. Dzięki rehabilitacji robi bardzo duże postępy w chodzeniu i mowie, ale jak wychodzi z domu, szczególnie jesienią i zimą, nawracają bardzo bolesne infekcje uszu i zapalenia oskrzeli. Rodzicom brakuje środków na leczenie. Aby chłopiec mógł się rozwijać i usamodzielniać dzięki rehabilitacji musi ona się odbywać w domu, więc konieczna była pomoc w zakupie sprzętu medycznego.

- Pomoc rehabilitacji/leczeniu chłopca, który ma wadę centralnego układu nerwowego, czego następstwem jest niedowład stóp oraz problemy z koncentracją i mową. Dziecko miało dwie operacje, ponieważ nastąpił nawrót choroby. Chłopiec przeszedł długą i męczącą drogę. Po 4 miesiącach unieruchomienia w gipsach zaczął poruszać się w kortezach na własnych nogach.

- Pomoc młodemu chłopakowi, który uległ wypadkowi samochodowemu tracąc zdolność poruszania się. Doznał urazu trzonów kręgowych i rdzenia. Jest „przykuty” do łóżka. Potrzebuje rehabilitacji, leczenia, sprzętu medycznego, stymulatora mięśni, materaca przeciwoleżynowego, właściwego żywienia... Rodzina żyje w bardzo trudnej sytuacji...

- Pomoc w leczeniu chłopca, który jest po całkowitym niedotlenieniu mózgu, wymaga stałej opieki we wszystkich czynnościach. Wychowuje go samotna matka zmagająca się z bardzo trudną sytuacją materialną, ma zwyrodnienie stawów i kręgosłupa;

- Pomoc w leczeniu 8-letniego chłopca który cierpi na mózgowie porażenie dziecięce pod postacią czterokończynową, epilepsję, wodogłowie i ma głęboką wadę słuchu, przeszedł operację kardiologiczną. Wymaga stałej rehabilitacji i pomocy. Leki są bardzo drogie dla rodziny. Mama chłopca jest na rencie inwalidzkiej.

- Zakup sprzętu rehabilitacyjnego dla chłopca chorego na autyzm. Rodzina dziecka ma bardzo trudną sytuację materialną. Ojciec jest ciężko chory. Nie stać ich na leczenie i rehabilitację dziecka. Wielokrotne wsparcie także poprzez paczki żywnościowe.

- Pomoc w leczeniu 8-letniego chłopca cierpiącego na mózgowie porażenie dziecięce, chorobę nerek. Dziecko nie chodzi. Wychowuje go samotna matka, która ma także problemy ze zdrowiem i nie może już dźwigać chłopca. Dodatkowo pojawiła się u chłopca epilepsja, na którą leki są bardzo drogie.

- Pomoc dziewczynce, która ma 4 latka. Urodziła się z wadą serca i opóźnieniem psychoruchowym. Zdiagnozowano także u niej padaczkę. Mama dziecka musi wychowywać ją i jej siostrzyczką sama. Dzięki intensywnej rehabilitacji dziewczynka już samodzielnie siedzi, czworakuje, wstaje z podtrzymaniem, a teraz uczy się chodzenia.

- Dofinansowanie rehabilitacji 8-letniej niepełnosprawnej dziewczynki, która ma opóźnienie rozwoju psychoruchowego, cierpi na epilepsję, albinizm, problemy ze wzrokiem. Dziecko nie chodzi i nie mówi. Wymaga ciągłej rehabilitacji, dzięki której robi duże postępy.

- Pomoc rodzinie z dwójką chorych dzieci znajdującym się w bardzo ciężkiej sytuacji materialnej. Ojciec zachorował, ma problemy neurologiczne, zaniki pamięci i utraty przytomności i nie może przez to dalej pracować. Matka ze względu na brak zleceń w pracy nie otrzymywała wynagrodzenia. Sytuacja rodziny jest bardzo trudna, a na wychowaniu jest dwoje dzieci.

- Dofinansowanie rehabilitacji 9-letniego chłopca, który cierpi na autyzm, jeszcze nie mówi i nie jest samodzielny w wielu czynnościach;

- Pomoc w leczeniu/dożywianiu chłopca cierpiącego na schizofrenię, astmę i problemy neurologiczne, wymaga stałej opieki. Rodzina jest w bardzo trudnej sytuacji materialnej, nie starcza im pieniędzy na dojazdy do lekarzy, leki i właściwe jedzenie.

- Dofinansowanie turnusu rehabilitacyjnego dla małej dziewczynki, która urodziła się z wadą serca, niewydolnością oddechową, wylewem wewnątrzczaszkowym, wadą wzroku i napięciem mięśniowym. Dziecko wymaga opieki we wszystkich czynnościach. Ojciec pracuje, jednak nie byli w stanie uzbierać odpowiedniej kwoty, aby zapewnić dziecku rehabilitację.

- Zakup sprzętu rehabilitacyjnego dla dziecka, które urodził się jako wcześniak z encefalopatią niedotlenieniową-niedokrwienną i niedowładem czterokończynowym. Chłopiec na głębokie niedowidzenie i jeszcze nie chodzi. Posiada za to idealny słuch i jest bardzo wesołym chłopcem, co pozwala rodzicom łatwiej znieść jego ciężką chorobę.

- Udzielono także pomocy nowonarodzonym trojaczkom. Ich mama została sama i nie miała środków na wykupienie im szczepionek. Dzieci były bardzo drobne i słabe, wykupiliśmy szczepionki, aby dzieci mogły się prawidłowo rozwijać bez zagrożeń chorobami.

- Pomoc 5-letniej dziewczynce, która urodziła się w niedotlenieniu okołoporodowym, po wylewach do mózgu. Cierpi na mózgowe porażenie dziecięce – niedowład spastyczny czterokończynowy, a także na padaczkę i refleks żołądkowo-przełykowy. Jest jeszcze dzieckiem leżącym, ma wzmożone napięcie mięśniowe. Jest żywiona dojelitowo - ma założoną gastrostomię, co wiąże się z kosztem specjalnych opatrunków i szczególnej uwagi aby nie doszło do zakażenia. Przeszła już kilkakrotnie bolesne operacje.

- Pomoc też dwóm małym chłopcom. Jeden z nich cierpi na mózgowe porażenie dziecięce, jeszcze nie chodzi i nie mówi. Jego braciszek jest upośledzonym neurologicznie i ma problemy ze słuchem. U chłopców ciągle nawracają zapalenia oskrzeli i infekcje uszu. Rodzicom bardzo często brakuje na leki dla dzieci przy nawracających co chwilę chorobach...;

- Dofinansowanie zakupu pionizatora dla chłopca chorego na mózgowe porażenie dziecięce i padaczkę. Dziecko nie siedzi i nie chodzi. Rodzice chorują, mama ma stwardnienie rozsiane, a tata astmę. Sytuacja rodziny jest bardzo trudna.

- Zakup opału dla bardzo biednej matki z dwójką dzieci, które ciągle chorują z powodu niedogrzanego, zawilgocenia i zagrzybienia mieszkania;

- Wielokrotny zakup lekarstw dla trzyosobowej rodziny, w której syn i rodzice są niepełnosprawni ze względu na niedokrwioną chorobę serca, powikłania cukrzycowe, niedowład kończyn i postępującą jaskrę. Żyją w bardzo trudnych warunkach;

- Pomoc ciężko choremu na cukrzycę, który ze względu na tę chorobę miał operację amputacji palców, miał też ciężki zawał serca, pomagamy w leczeniu, zakupie leków, ponieważ jest to szczególnie trudna sytuacja. Jak zakupiłby leki to nie miałby za co kupić żywności.

- Pomoc rodzinie znajdującej się w szczególnie ciężkiej sytuacji. Dzieci śpią we cztery w jednym łóżku, bo mają tylko jeden pokój na całą rodzinę. Jak z najmłodszą mamą miała wyjść z domu to musiała pożyczać kurtkę od sąsiadki, odcięto im prąd. Jedno z dzieci jest niepełnosprawne. Udzielana jest pomoc w dożywianiu dzieci, zapewniliśmy ubrania, najpotrzebniejsze rzeczy i prezenty dla dzieci na Święta.

- Pomoc chłopcu cierpiącemu na upośledzenie umysłowe, astmę oskrzelową i nadpobudliwość psychoruchową, który wymaga rehabilitacji i stałej opieki. Cała rodzina mieszka w jednym pokoju. Sytuacja jest bardzo trudna. Ojciec spłaca kredyty zaciągnięte na leczenie i rehabilitację syna. Zakupiliśmy sprzęt rehabilitacyjny i opał na zimę ze względu na szczególnie trudne warunki.

- Pomoc chłopcu, który urodził się z dziecięcym porażeniem mózgowym. Uległ także wypadkowi, podczas którego doznał ciężkiego urazu głowy, był poddany kraniektomii. Konsekwencją wypadku jest niedowład czterokończynowy. Rodzice chłopca bardzo walczą o jego zdrowie, rehabilitację...

- Pomoc choremu na opuszkowo rdzeniowy zanik mięśni – chorobę Kennedy'ego - to powolne umieranie. Intensywna rehabilitacja widocznie spowalnia przebieg choroby. Dzięki temu można podarować kilka kolejnych lat życia z ludźmi, których kocha. W terminalnym stadium choroby nie są w stanie połykać lub oddychać. Już początkowe objawy choroby skutecznie utrudniają życie. Drżenie, mrowienie mięśni, skurcze, czy zmęczenie. Wraz z postępem choroby rozwija się słabość i zanik mięśni kończyn oraz opuszkowych. Zaczyna pojawiać się dysfonia (problemy z mową), opada żuchwa, słabnie język. Zaczynają się trudności w przeżuwaniu i z mobilnością. Jest to słabnięcie z dnia na dzień. Nie można pokonać samodzielnie nawet najmniejszych odległości bez używania specjalnego chodzika z siedziskiem. Dzięki rehabilitacji spowalniany jest proces postępu choroby i przedłużane życie...

- Zakup obuwia ortopedycznego dla dziewczynki chorej na mózgowe porażenie dziecięce. Dziecko ma problemy z poruszaniem ze względu na niedowład czterokończynowy i przykurcze. Mama dziewczynki samotnie wychowuje ją i siostrzyczkę.

- Pomoc w rehabilitacji 6-letniego chłopca chorego na wodogłowie wrodzone (stan po wszczepieniu zastawki komorowo-otrzewnej, plastyka przełyku pokarmowego – niedrożność, stan po plastyce przetoki przełykowo-tchawiczej, refluks żołądkowy, trzykrotne już rozszerzanie przełyku, operacja zamknięcia kości). Dziecko jest opóźnione psychoruchowo - nie chodzi samodzielnie. W związku z tym wymaga stałej i intensywnej rehabilitacji. Szanse na uzyskanie sprawności ruchowej są bardzo duże i udzielana jest pomoc w tym zakresie

- Pomoc dziewczynce i jej chorej mamie, która jest nie słysząca od urodzenia, choruje na nadczynność tarczycy, zapalenie przedsionka sercowego oraz kołatanie przedsionka sercowego. Dziecko jest chorowite, cierpi na astmę oskrzelową, skoliozę klatki piersiowej i dyskopatię lędźwiową. Ciągłe brakuje na jedzenie. Mama dziewczynki jest wychowanką domu dziecka ze względu na alkoholizm w rodzinie. Mieszkają w bardzo trudnych warunkach

W wielu przypadkach powyższe działania na rzecz dzieci realizowane są w ramach akcji „Pogotowie Dziecięce”, która jest opisana w kolejnym punkcie. Te i inne dzieci wymagają ciągłego wsparcia.

Sytuacja opisanych powyżej i innych rodzin jest bardzo trudna i nie są oni w stanie opłacić leczenia i rehabilitacji dzieci. Rodzice borykają się z ciężką chorobą dziecka. Leczenie jest często tak drogie, że czegokolwiek by nie zrobili nie są w stanie za nie zapłacić. Często brakuje podstawowych środków do życia, a co dopiero pieniędzy na leczenie. Matka i ojciec przeżywają ogromne cierpienie, chcieliby z całego serca pomóc swojemu dziecku, ale nie mają jak. W bardzo wielu przypadkach są to także samotne matki z dziećmi, które utrzymują się z zasiłków z tytułu rezygnacji z zatrudnienia na rzecz opieki nad dzieckiem niepełnosprawnym i nie mają za co go leczyć i rehabilitować.

- Inne formy pomocy:

1. Fundacja prowadzi akcję „POGOTOWIE DZIECIĘCE”, w ramach której przez kuratorów rodzinnych, pracowników ośrodków pomocy społecznej, opiekunów w ośrodkach wychowawczych i pedagogów szkolnych docieramy do najbardziej potrzebujących dzieci i staramy się zapewnić to, czego im brakuje. W szczególności staramy się pomóc w leczeniu dzieci chorych oraz przy problemie niedożywienia. Są to przypadki szczególnie trudnej sytuacji dzieci, biedy i problemów zdrowotnych i rodzinnych.

2. Tworzona jest SPOŁECZNOŚĆ OSÓB NIEPEŁNOOSPRAWNYCH, które mimo własnych problemów pomagają innym – stają się wolontariuszami Fundacji. Są to osoby m.in. z mózgowym porażeniem dziecięcym, na wózkach, niewidomi, z rozszczepem kręgosłupa i inne. Mają wielkie serca, dużo przeszli, mają za sobą wieloletnie leczenie i rehabilitację i mogą podzielić się z innymi radą, rozmową i własnym doświadczeniem. Realizowane jest to m. in. poprzez akcję „Rozmowa najlepszym lekarstwem”, gdzie można się skontaktować z wolontariuszami. Zajmują się oni także promowaniem apeli na rzecz dzieci i pomocą w nawiązywaniu

kontaktów z innymi społecznościami. Osoby te utworzyły też grupę wsparcia dla osób niepełnosprawnych borykających się z problemami - jest to koło emocjonalne, które nazwały "Hakuna Matata" czyli "Nie martw się". Dzięki swojej aktywności pomagają bardzo sobie nawzajem, ponieważ są dla siebie przyjaciółmi, nie są sami z problemami i trudami niepełnosprawności, mają przyjaciół, czują się i są bardzo potrzebni.

3. Fundacja otrzymała zgodę od Ministra Administracji i Cyfryzacji na zbiórkę publiczną i organizuje zbiórki na pomoc dla chorych dzieci i osób

3. POMOC NAJUBOŻSZYM – Przekazywanych jest bardzo wiele paczek z żywnością i najpotrzebniejszymi rzeczami dla dzieci ze szczególnie ubogich rodzin. Bardzo często nasza pomoc skierowana jest do dzieci, które nie tylko cierpią z powodu choroby, ale doświadczyły także przemocy w rodzinie i nie jest zapewniona im odpowiednia pomoc w leczeniu i opiece. Pomagamy także dzieciom, które straciły rodzica oraz tym, których rodzice są ciężko chorzy. Jednym z wielu jest na przykład ojciec umierający na raka, mający małe 4-letnie dziecko i tylko ok. 800zł na miesiąc lub inna rodzina – matka borykająca się z nowotworem samotnie wychowująca córkę i także cierpiąca dużą biedą. Są też rodziny tak biedne, że dzieci śpią po 4 w jednym łóżku, nie mają na opał, żywność, ubrania. Są matki z dziećmi po traumie molestowania, które po ucieczce od ojca żyją w bardzo trudnych warunkach, biedzie, jest na przykład rodzina, w której ojciec ma uszkodzony kręgosłup, cierpi tak ogromny ból, że nie jest w stanie pracować, utrzymują się z renty i często nie starcza na podstawowe rzeczy (po opłaceniu czynszu i podstawowych opłat zostaje 300 zł na wyżywienie rodziny przez miesiąc i nie starcza na wykupienie leków). Takich rodzin z dziećmi w trudnej sytuacji, którym pomagamy, jest bardzo wiele. Często żyją w tak trudnych warunkach że potrzebne im jest praktycznie wszystko... lekarstwa, pampersy, mleko, jedzenie... Wielokrotnie są przekazywane najuboższym dzieciom wskazanym przez kuratorów i pracowników ośrodków pomocy społecznej pieluszki, mleko i posiłki dla niemowląt, przybory szkolne, buty, bluzy, kurtki, spodnie, zabawki, bielizna, artykuły higieniczne i inne rzeczy.

Dzieciom pokrzywdzonym przez los są także przygotowywane prezenty, zabawki takie, o których marzą, aby dać im trochę radości i ulżyć w ich cierpieniu.

Wiele paczek jest także przekazywanych w okresie Świąt Bożego Narodzenia i Wielkanocy.

Otrzymanie pomocy od Fundacji w formie paczek jest potwierdzane przez podpisanie listy z otrzymanymi artykułami przez rodziców lub prawnych opiekunów dzieci.

Gdy jeździmy z paczkami z żywnością widzimy ogromną biedę wśród dzieci...

W 2013 roku nasza pomoc w zakresie leczenia i dożywiania trafiła m. in. do dzieci i osób z miejscowości i wsi: Słuszewo, Rzucewo, Brzyno, Mrzezino, Reda, Gdańsk Orunia, Kujany, Śmiardowo Złotowskie, Kujanki, Drożyska Małe, Wojtkówka, Jureczkowo, Wojtkowa, Nowosielce Kozickie, Trzcianiec, Grażiowa, Kwaszenica, Liskowate, Krościenka, Roztoki, Chwaniów, Leśnica, Włynkowo, Chorzów, Strzelino, Poniec, Lubień Kujawski, Starogard Szczeciński, Pławno, Lubuczewo, Słupsk, Góra, Starogard Gdański, Włocławek, Leśniewo, Wierzchucino, Niedzica, Borówki, Podolin, Sosnowiec, Kłobud, Strzelne Krajeńskie, Lubuczewo, Kazimierz Biskupi,

Aleksandrów Kujawski, Toruń, Niechorze Annapol, Lubuczewo, Kukowo, Bukówka, Pińczów, Jachówka, Chełmno, Radomsko, Warszawa, Świdwin, Radom, Myślenice, Kępice, Bełchatów, Kraplewo, Radomsko, Gryfów Śląski, Skierniewice, Sejny, Mieroszów, Nogawica, Siemianice, Wiklino, Żelistrzewo, Działdowo, Lidzbark, Jezierzycze, Ustrzyki Dolne i innych.

Realizacja zadań statutowych o charakterze informacyjnym:

1. Fundacja publikuje apele o pomoc dzieciom i rozwinęła współpracę z portalami Siepomaga.pl oraz Chcepomagac.org, ponieważ otrzymała zgodę Ministra na zbiórkę publiczną i poprzez stronę internetową i portale realizuje zbiórki o pomoc w leczeniu dzieci i osób chorych.

2. Fundacja rozpoczęła tworzenie subkont dla dzieci i osób chorych i niepełnosprawnych, aby można było zbierać środki z 1% podatku i zbiórek z wyszczególnieniem na konkretne dziecko. Dostosowano do tego stronę internetową stwarzając panel logowania dla podopiecznych

2. Jest prowadzona i stale rozwijana strona internetowa Fundacji:

- strona zawiera informacje o działalności Fundacji oraz historie dotyczące zmagania się dzieci i osób z nich z ciężkimi chorobami. Są też artykuły i informacje z życia wzięte o problemie niedożywienia i głębokiej biedy.

5. Założycielka Fundacji zorganizowała i z własnych środków opłaciła akcję dotyczącą możliwości przekazania 1% podatku na pomoc dzieciom (zakupiła program do możliwości przekazania 1% podatku poprzez stronę internetową – Pit OPP, dostosowała stronę internetową do możliwości przekazania 1% podatku, opłaciła umieszczenie informacji o fundacji na portalach dotyczących organizacji pożytku publicznego, przygotowała ulotki informacyjne, które wydrukowano i rozdano oraz przekazano do biur rachunkowych, aptek, przy kościołach, wśród znajomych i innych osób, społeczności lekarzy, szkół. Wszelkie prace w tej kwestii odbyły się wolontarystycznie. Wpływy z 1% podatku Fundacja będzie mogła otrzymać w 2014 roku.

3. Fundacja nawiązała współpracę z Radiem dla Osób Niepełnosprawnych MMS, Portalem Niepełnosprawnych ISPON, Portalem Maturzysty, portalem Trójmiasto.pl.

3. Jest prowadzony profil Fundacji na Facebooku z wtyczką na stronie internetowej Fundacji.

3. Informacja o prowadzonej działalności gospodarczej wg wpisu do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego.

Fundacja nie prowadzi działalności gospodarczej.

4. Uchwały organów Fundacji

- Uchwała nr 1/2014 w sprawie zatwierdzenia sprawozdania finansowego z działalności Fundacji w okresie od 01.01.2012r. do 31.12.2012r.
- Uchwała nr 2/2014 w sprawie zatwierdzenia sprawozdania merytorycznego z działalności Fundacji w okresie od 01.01.2012r. do 31.12.2012r.

Odpisy Uchwał Rady Fundacji przedkładamy w załączeniu

5. Informacja o wysokości uzyskanych przychodów z uwzględnieniem ich źródeł oraz odpłatnych świadczeń realizowanych w ramach celów statutowych z uwzględnieniem kosztów tych świadczeń:

Przychody 63.775,53zł pochodzą z :

- darowizn – 56.773,10zł.
- zbiorów publicznych – 7.002,43zł.

6. Informacja o poniesionych kosztach :

Koszty: 64.103,97zł, z czego:

a) na realizację celów statutowych – 62.962,91zł., w tym:

- pomoc w leczeniu i rehabilitacji – 38.813,21zł.
- dożywianie dzieci w szkołach – 16.649,16zł.
- pomoc dzieciom w trudnej sytuacji, paczki żywnościowe (w tym także dzieciom chorym z ubogich rodzin) – 6.673,85zł.
- nadwyżka kosztów nad przychodami – 826,69zł.

b) na administrację: opłata za konto bankowe, przelewy: 526,06zł
opłata za księgowość Fundacji – 615zł.

c) na działalność gospodarczą:

Fundacja nie prowadzi działalności gospodarczej

d) pozostałe koszty: 0.00zł

Nadwyżka kosztów na cele statutowe nad przychodami w wysokości 328,44zł. zostanie pokryta z działalności statutowej.

7. Dane :

a) informacja o osobach zatrudnionych w Fundacji

Fundacja nie zatrudnia osób, działa w oparciu o działalność wolontarystyczną członków Zarządu oraz wolontariuszy. Zarząd Fundacji ani Rada ani nikt inny nie pobierał i nie pobiera żadnego wynagrodzenia. Wszelkie koszty administracyjne i inne są pokrywane przez Założycielkę Fundacji.

b) wydatki na wynagrodzenia z umów zlecenia

nie było żadnych wydatków z tytułu umów zlecenia

c) udzielonych przez Fundację pożyczek

Fundacja nie udzielała żadnych pożyczek

d) kwotach ulokowanych na rachunkach bankowych ze wskazaniem banku
BZ WBK

e) wartości nabytych obligacji, nabytych akcji

nie zostały nabyte żadne obligacje ani akcje

f) nabytych nieruchomościach

nie zostały nabyte żadne nieruchomości.

g) nabytych pozostałych środkach trwałych

Fundacja nie nabyła środków trwałych

h) wartości aktywów i zobowiązań fundacji ujętych we właściwych sprawozdaniach finansowych sporządzanych dla celów statystycznych

Suma bilansowa aktywów wyniosła 2.671,56zł.,

Suma bilansowa pasywów wyniosła 2.671,56zł., w tym:

3.000zł. fundusz statutowy

-328,44zł. nadwyżka kosztów nad przychodami

8. Dane działalności zleconej Fundacji przez podmioty państwowe i samorządowe

Fundacja nie prowadziła działalności zleconej przez podmioty państwowe i samorządowe.

9. Informacja o rozliczeniach Fundacji z tytułu zobowiązań podatkowych

Fundacja nie zalega ze zobowiązaniami podatkowymi, a wszystkie wymagane deklaracje podatkowe zostały przez Fundację złożone:

- CIT-8 za 2013 wraz z załącznikami CIT-8/0,

- Fundacja sporządziła sprawozdanie finansowe za 2013 rok, Bilans, Rachunek Zysków i Strat oraz Informację Dodatkową do sprawozdania finansowego.

10. Kontrole w okresie sprawozdawczym.

W okresie sprawozdawczym kontroli nie było.

Rumia, dnia 21.03.2014 roku

Zatwierdzili:

Alicja Szydłowska-Budzich, Prezes Zarządu 

Piotr Budzich, Wiceprezes Zarządu



Elżbieta Szydłowska, Członek Zarządu



INFORMACJA DODATKOWA

dla Fundacji Pomocy Dzieciom i Osobom Chorym KAWAŁEK NIEBA

w Rumi przy ul. Poznańskiej 14/8

NIP 588-23-78-570

REGON 221206325

Fundacja powstała w 2011 roku.

Fundacja została wpisana do rejestru fundacji w KRS prowadzonym przez Sąd Rejonowy w Gdańsku pod numerem 0000 382243 w dniu 30.03.2011

Głównym celem fundacji jest:

- pomoc społeczna, w tym pomoc rodzinom i osobom w trudnej sytuacji życiowej, działalność charytatywna, w szczególności w zakresie dożywiania dzieci, pomoc osobom chorym i niepełnosprawnym, pomoc osobom z ubogich środowisk, wyrównywanie szans dzieci i młodzieży, pomoc w leczeniu osób chorych.

Sprawozdanie finansowe obejmuje rok obrotowy 2013 i sporządzone zostało przy założeniu kontynuowania działalności statutowej odpłatnej i nieodpłatnej w dającej się przewidzieć przyszłości.

Przychody:

• Darowizny	56.773,10
• Dochody ze zbiorów publicznych	7.002,43
<u>Razem przychody</u>	<u>63.775,53</u>

Koszty działalności

• Koszty realizacji zadań statutowych, w tym	<u>62.962,91</u>
• pomoc dla rodzin w trudnej sytuacji	6.673,85
• pomoc w leczeniu i rehabilitacji	38.813,21
• dożywianie dzieci w szkole	16.649,16
• nadwyżka kosztów nad przychodami	826,69
• Koszty administracyjne, w tym	<u>1.140,89</u>
• usługi rachunkowe	615,00
• usługi bankowe	525,89

Koszty finansowe – odsetki bankowe

0,17

Razem koszty:

64.103,97

Działalność zamknęła się wynikiem finansowym ujemnym - nadwyżką kosztów nad przychodami w wysokości -328,44 i zostanie pokryta z działalności statutowej.

BIURO RACHUNKOWOŚCI "M"
84-200 Wejherowo, ul. Ziota 4
GŁÓWNA KSIĘGOWA
Macholi
mgr Alina Macholi

Alina Sydlowska-Budlich
Alina Sydlowska-Budlich
Alina Sydlowska-Budlich
Fundacja Pomocy Dzieciom i Osobom Chorym
„Kawałek Nieba”
ul. Poznańska 14/8, 84-230 Rumia
KRS: 0000382243
REGON: 221206325 NIP: 5882378570

Fundacja Pomocy Dzieciom i Osobom Chorym
KAWAŁEK NIEBA 84-230 Rumia, ul. Poznańska 14/8
 NIP 588-23-78-570 REGON 221206325

RACHUNEK ZYSKÓW I STRAT
 sporządzony na dzień 31.12.2013 roku

WARIANT PORÓWNAWCZY	Przychody i koszty	
	Stan na koniec ubiegłego roku	Stan na koniec bieżącego roku
	31.12.2012	31.12.2013
Treść	1	2
0		
A. Przychody z działalności statutowej	33 275,99	63 775,53
I. Składki brutto określone statutem	0,00	0,00
II. Inne przychody określone statutem	33 275,99	63 775,53
B. Koszty realizacji zadań statutowych	33 249,39	62 962,91
C. Wynik finansowy na działalności statutowej (A-B)	26,60	812,62
D. Koszty administracyjne	853,59	1 140,89
I. Zużycie materiałów i energii	0,00	0,00
2. Usługi obce	853,59	1 140,89
3. Podatki i opłaty	0,00	0,00
4. Wynagrodzenia oraz ubezpieczenia społeczne i inne świadczenia	0,00	0,00
5. Amortyzacja	0,00	0,00
6. Pozostałe	0,00	0,00
E. Pozostałe przychody (niewymienione w poz.A i G)	0,00	0,00
F. Pozostałe koszty (niewymienione w poz.B, D, i H)	0,00	0,00
G. Przychody finansowe	0,00	0,00
H. Koszty finansowe	0,00	0,17
I. Wynik finansowy brutto na całokształcie działalności (C-D+E-F+G-H)	-826,99	-328,44
J. Zyski i straty nadzwyczajne	0,00	0,00
I. Zyski nadzwyczajne - wielkość dodatnia		
II. Straty nadzwyczajne - wielkość ujemna		
K. Wynik finansowy ogółem (I+J)	-826,99	-328,44
I. Różnica zwiększająca koszty roku następnego (wielkość ujemna)	-826,99	-328,44
II. Różnica zwiększająca przychody roku następnego (wielkość dodatnia)		

Wejherowo, 7 marca 2014 roku

BIURO RACHUNKOWOŚCI "M"

84-200 Wejherowo, pl. Ziola 4

GŁÓWNA KSIĘGOWA

*Stacja Społecznościowo-Budowlana
 PNR Główna
 Ewidencja Budowlana*

Fundacja Pomocy Dzieciom i Osobom Chorym

"Kawalek Nieba"

ul. Poznańska 14/8, 84-230 Rumia

KRS: 0000382243

REGON: 221206325 NIP: 588237857