

Ministerstwo Rodzin, Pracy i Polityki Społecznej	Roczne sprawozdanie merytoryczne z działalności organizacji pożytku publicznego
	za rok 2017

- Formularz należy wypełnić w języku polskim;
- Sprawozdawca wypełnia tylko przeznaczone dla niego białe pola;
- W trakcie wypełniania formularza istnieje możliwość dodawania wierszy oraz zawijania tekstów w polach;
- We wszystkich polach, w których nie będą wpisane odpowiednie informacje, należy wstawić pojedynczy znak myślnika (---).

Data zamieszczenia sprawozdania 2018-07-01

I. Dane organizacji pożytku publicznego

1. Nazwa organizacji	FUNDACJA POMOCY DZIECIOM I OSOBOM CHORYM "KAWAŁEK NIEBA"		
2. Adres siedziby i dane kontaktowe	Kraj POLSKA	Województwo POMORSKIE	Powiat WEJHEROWSKI
Gmina RUMIA	Ulica POZNAŃSKA	Nr domu 14	Nr lokalu 8
Miejscowość RUMIA	Kod pocztowy 84-230	Poczta RUMIA	Nr telefonu 799036122
Nr faksu	E-mail info@kawalek-nieba.pl	Strona www	
3. Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym			
4. Data uzyskania statusu organizacji pożytku publicznego	2013-07-19		
5. Numer REGON	22120632500000	6. Numer KRS	0000382243
7. Skład organu zarządzającego organizacji <i>(Należy wpisać imiona, nazwiska oraz informacje o funkcji pełnionej przez poszczególnych członków organu zarządzającego)</i>	Imię i nazwisko	Funkcja	Wpisany do KRS
	Alicja Szydłowska-Budzich	Prezes Zarządu Fundacji	TAK
	Piotr Budzich	Wiceprezes Zarządu Fundacji	TAK
	Elżbieta Szydłowska	Członek Zarządu Fundacji	TAK
8. Skład organu kontroli lub nadzoru organizacji <i>(Należy wpisać imiona, nazwiska oraz informacje o funkcji pełnionej przez poszczególnych członków organu kontroli lub nadzoru)</i>	Imię i nazwisko	Funkcja	Wpisany do KRS
	Małgorzata Klawiter-Piwowska	Członek Rady Fundacji	TAK
	Karolina Górka	Członek Rady Fundacji	TAK
	Maciej Górski	Członek Rady Fundacji	TAK

<p>9. Cele statutowe organizacji</p> <p><i>(Należy opisać cele na podstawie statutu organizacji)</i></p>	<p>Celami Fundacji są:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Pomoc społeczna i charytatywna, w tym pomoc dzieciom, rodzinom i osobom w trudnej sytuacji życiowej oraz wyrównywanie szans tych dzieci, rodzin i osób, działalność charytatywna, działanie na rzecz dzieci, młodzieży, osób niepełnosprawnych i chorych, pomoc socjalna, 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, leczenia, promocji zdrowia, oświaty i wychowania chorych dzieci, młodzieży i osób dorosłych i/lub dzieci pochodzących z ubogich i marginalizowanych społecznie środowisk. 3. Pomoc w leczeniu dzieci i osób chorych. 4. Inicjowanie, wspieranie, finansowanie nowatorskich rozwiązań w następujących dziedzinach: leczeniu, ochronie praw i wolności dzieci i osób, ochronie życia rodzinnego, profilaktyce społecznej. 5. Propagowanie wykorzystania nowoczesnych technologii w zakresie pomocy dzieciom i młodzieży w celu ich leczenia, 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 i ośrodków, których celami są: działalność społeczna, lecznicza, charytatywna, oświatowa, kulturalna, w zakresie kultury fizycznej i sportu, ochrony środowiska, leczenia, dobroczynności, ochrony zdrowia i pomocy społecznej, rehabilitacji skierowana do dzieci, młodzieży i osób dorosłych.
<p>10. Sposób realizacji celów statutowych organizacji</p> <p><i>(Należy opisać sposób realizacji celów statutowych organizacji na podstawie statutu organizacji)</i></p>	

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 pomoc w leczeniu dzieci i osób chorych.
4. Szkolenia, sympozja, seminaria, odczyty i środki masowego przekazu.
5. Organizowanie pomocy psychologicznej i socjoterapeutycznej dla dzieci, młodzieży i osób dorosłych.
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 życiowej.
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. Pomoc dzieciom, rodzinom i osobom w trudnej sytuacji życiowej
15. Współpracę z organami władzy państwowej, samorządowej oraz instytucjami, przedsiębiorstwami i osobami fizycznymi w zakresie niezbędnym dla realizacji celów Fundacji.
16. Pomoc dzieciom, rodzinom i osobom w trudnej sytuacji życiowej poprzez spełnianie pragnień dzieci i osób cierpiących przez choroby lub inne trudne sytuacje życiowe w celu dawania im radości w trudnych chwilach.
17. Inną nieujęta powyżej pomoc zgodną z celami Fundacji.

II. Charakterystyka działalności organizacji pożytku publicznego w okresie sprawozdawczym

1. Opis działalności pożytku publicznego

<p>1.1. Opis głównych działań podjętych przez organizację</p>	<p>Fundacja pomaga dzieciom, osobom chorym, ubogim z terenów całej Polski w zakresie finansowania leczenia, operacji medycznych, rehabilitacji, zakupu lekarstw i sprzętu medycznego. Dzięki temu pomoc w leczeniu i ratowaniu życia otrzymują tysiące dzieci i dorosłych. Fundacja także dożywia dzieci poprzez finansowanie obiadów w szkołach dla szczególnie ubogich najmłodszych i pomaga wielu dzieciom w bardzo trudnych sytuacjach. W 2017 roku nasza pomoc była skierowana dla ponad 13806 dzieci i osób chorych, ubogich lub będących w innej trudnej sytuacji życiowej.</p> <p>Od czasu założenia Fundacji udało się pomóc w leczeniu i w trudnej sytuacji już wielu tysiącom dzieci, osób chorych, ubogich oraz sfinansować kilkadziesiąt tysięcy posiłków w szkołach.</p> <p>Bardzo często pomoc jest dla dzieci nie tylko cierpiących z powodu choroby, ale także do tych pokrzywdzonych przez przemoc w rodzinie lub inne bardzo trudne sytuacje. Pomagamy też dzieciom, które straciły rodzica oraz tym, których rodzice są ciężko chorzy i nie są w stanie zapewnić leczenia i podstawowego żywienia dzieci.</p> <p>Wielu dzieciom Fundacja uratowała życie przez znalezienie drogi leczenia oraz jego opłacenie.</p> <p>- Fundacja finansuje leczenie m.in. nierefundowane np. chemioterapie nowotworów, operacje, lekarstwa, przeszczepy komórek macierzystych, specjalistyczne leczenie różnymi metodami itd. – dzięki temu ratujemy życie i zdrowie. Pomagamy też stale w bieżącym leczeniu dzieci i osób – w kosztach jakie muszą ponosić na leki, opatrunki, sprzęt medyczny, badania, rehabilitacje – dzięki temu mogą pokonywać chorobę, a bez pomocy nie byłoby ich na to stać.</p> <p>- Na prośbę rodziców szukamy drogi leczenia dzieci w klinikach zagranicznych, gdy w kraju nie mają szans na wyleczenie. m.in. pierwsze dzieci z naszej Fundacji odbyły protonoterapię guzów mózgu, pomagamy w leczeniu dzieci i osób z wszelkimi rodzajami nowotworów i innych trudnych chorób np. siatkówczakiem, neuroblastomą, wadami serca, malformacjami itd. Udało się uratować życie wielu dzieci i osób np. poprzez zakwalifikowanie ich do klinik i finansowanie leczenia, dzięki czemu pokonują</p>
---	--

raka i inne choroby.

- Współpracujemy z ośrodkami pomocy społecznej, które nam zgłaszają bardzo trudne sytuacje dzieci związane m.in. z przemocą w rodzinie, traumą po molestowaniu lub skrajną biedą. Fundacja prowadzi akcję „Pogotowie Dziecięce”, w ramach której przez kuratorów rodzinnych, pracowników ośrodków pomocy społecznej lub szkół docieramy do najbardziej potrzebujących dzieci i staramy się zapewnić to, czego im brakuje m.in. w zakresie leczenia i dożywiania. Są to przypadki szczególnie trudnej sytuacji dzieci, przemocy w rodzinie, biedy, problemów zdrowotnych i rodzinnych.

- Dożywianie dzieci: Fundacja finansuje obiady dla dzieci z gminnych i miejskich szkół, w których problem niedożywienia i biedy jest szczególnie poważny. Ze środków przekazanych przez Fundację w 2017 roku przygotowano 4118 posiłków dla dzieci, a od czasu założenia Fundacji ponad 35000 posiłków. Tym dzieciom Fundacja pomaga na podstawie zgłoszeń od dyrekcji i pracowników szkół, którzy widzą, że dzieci przychodzą do szkoły głodne. Najczęściej jest to jedyny ciepły posiłek w ciągu dnia. Wiele z tych dzieci jest ze szkół specjalnych - są to dzieci chore i niepełnosprawne, które oprócz ciężkiej choroby cierpią przez niedożywienie. Są to też małe dzieci w wieku przedszkolnym.

- Fundacja wyposaża w sprzęt medyczny szpitale i inne placówki, aby dzieci miały jak najlepsze możliwości leczenia. Wielokrotnie zakupiliśmy sprzęt medyczny dla szpitali m.in. do leczenia nowotworów u dzieci dla Centrum Zdrowia Dziecka w Warszawie. Dzięki tym urządzeniom leczone są nie tylko dzieci cierpiące na raka, ale też wcześniaki, które rodzą się niewidome – przywraca się im wzrok. Zakupiliśmy też sprzęt medyczny do wielu innych placówek np. Onkologia Dziecięca Szpitala im. Jurasza w Bydgoszczy – pomoc dla dzieci chorych na nowotwory, Neonatologia Szpitala w Wejherowie, aby życie noworodków było ratowane, i wiele innych.

Wyposażamy również świetlice szpitalne dla dzieci, które miesiącami walczą z chorobą na oddziałach klinik, aby dać im radość mimo ciężkiej choroby.

- Ratowane jest życie osób cierpiących na nowotwory tkanek miękkich np. trzustki, wątroby, nerek i innych narządów poprzez nierefundowane zabiegi NanoKnife. Po raz pierwszy w Polsce, aby ratować ich życie nasza Fundacja zawarła 3-stronną umowę ze szpitalem i dostawcą elektrod do operacji, przez co leczenie nowotworów tkanek miękkich metodą Nanoknife jest w klinice państwowej – największym Centralnym Szpitalu Klinicznym w Warszawie przy ul. Banacha. Dzięki temu możliwość leczenia raka jest za ok. 37 tys. zł jako koszt samych elektrod, a nie za ok. 80 tys. zł jak w placówkach prywatnych. W ten sposób ratujemy wielu chorych, bo mają dostęp do tej nierefundowanej metody leczenia. Na nowotwór trzustki zmarła m. in. znana aktorka Anna Przybylska i bardzo wielu chorych, dla których ta diagnoza jest wyrokiem.

Fundacja nie zatrudnia osób, działa w oparciu o pracę wolontariacką. Nikt nie pobiera wynagrodzenia. Wszystkie podarowane na pomoc potrzebującym środki są przeznaczane na działalność statutową pomocy.

- Fundacja jest sponsorem badań dzieci w kierunku chorób nowotworowych. Sfinansowaliśmy badania dla kilkuset dzieci. Staramy się jak najlepiej pomóc, ponieważ mamy świadomość jak wiele z nich cierpi na raka. Dlatego tak ważna jest profilaktyka i badania.

- Tworzymy sale rehabilitacji i „doświadczeń Świata” dla niepełnosprawnych maluszków. Dzieci mogą się w nich rozwijać przez rehabilitację, naukę i zabawę. Gdy jest potrzeba dożywiania wyposażamy kuchnie, dzięki czemu maluszki dostają ciepłe posiłki podczas zajęć. Są to dzieci chore i niepełnosprawne. Kupujemy sprzęt medyczny i rehabilitacyjny, aby dzieci miały szansę na rozwój i leczenie.

- Nasza Fundacja wyposaża w sprzęt i środki medyczne hospicja, aby pomóc ciężko chorym dzieciom, wśród których są również te porzucone przez rodziców. Pomagamy też rodzinom zastępczym

- Fundacja otwiera i prowadzi bezpłatne subkonta dla dzieci, osób chorych i niepełnosprawnych, dzięki którym możliwe jest zbieranie środków z wyszczególnieniem na konkretne dziecko.

Fundacja od nikogo nie pobiera żadnych opłat czy prowizji

W zakresie pomocy w leczeniu, finansowaniu operacji, zakupu leków, rehabilitacji i sprzętu medycznego nasza pomoc trafiła do dzieci i osób cierpiących na wszelkiego rodzaju choroby. Pomogliśmy m. in. chorym na nowotwory: neuroblastoma, guzy mózgu AT/RT, ganglioglioma, glejak, nowotwory mięśni i kości: osteosarcoma, sarkoma synoviale i inne mięsaki, nowotwory oczu: siatkówczak, nowotwory krwi: białaczka, nowotwory tkanek miękkich i wiele innych, wady serca, mózgowo-porażenie dziecięce, zanik mięśni, encefalopatię, małogłowie, padaczkę, chorobę Pompego,

zespół DiGeorge'a, neurofibromatozę, stwardnienie rozsiane, niewydolność krążeniowo-oddechową, niedotlenienie mózgu, choroby autozapalne, Zespół Rasmussena, dysplazję, padaczkę, retinopatię, rozszczep kręgosłupa, choroby wątroby, zespół wad rozwojowych CUN, zespół Downa, astmę, chorobę van Willenbranda, cukrzycę, dzieciom urodzonym bez gałek ocznych, maluszkom z wrodzonymi zniekształceniami mięśniowo-kostnymi oraz innymi opóźnieniami rozwojowymi, a także dzieciom z FAS, po wylewach, operacjach, chemioterapii, niedotlenieniu mózgu, z niedowładami, wcześniakom z niską masą urodzeniową. Udzielamy pomocy dzieciom dotkniętym chorobami onkologicznymi i neurologicznymi, dzieciom nie chodzącym, poruszającym się na wózkach inwalidzkich lub leżącym, dzieciom po operacjach, niewidomym, nie słyszącym, autystycznym, opóźnionym psychoruchowo, osobom po wypadkach i innym. Wiele z tych dzieci potrzebuje pomocy we wszystkich czynnościach życiowych.

Pomoc w leczeniu i dożywianiu to pomoc ciągła – wielokrotna.

NIEKTÓRE PRZYKŁADY POMOCY W LECZENIU:

Fundacja pomaga tysiącom dzieci i osób chorych. Jest ich tak wiele, że ich historii nie sposób przedstawić w opisie. Tym i innym dzieciom Fundacja ratuje życie i zdrowie, pomaga w bieżącym leczeniu, a w razie potrzeby odnajduje drogę leczenia w kraju lub zagranicą, finansuje koszty leczenia. C.d. przykładów naszej pomocy jest opisana w poprzednich sprawozdaniach, ponieważ Fundacja pomaga chorym w sposób ciągły.

--> Ratujemy życie i zdrowie bardzo wielu dzieci cierpiących na raka i inne choroby. Pomagamy dzieciom i dorosłym z guzami mózgu lub innymi nowotworami: glejak, medulloblastoma, AT/RT, neuroblastoma, rak kości, mięśni np. ostosarcoma, sarcoma synoviale, mięsaki Ewinga, chłoniaki, nowotwory oczu – siatkówczak, pineoblastoma, rak szyszynki, nowotwory płuc itd. Pomagamy dzieciom w leczeniu w kraju lub w kwalifikacji do klinik zagranicznych z nowymi metodami leczenia lub bardzo precyzyjnymi operacjami. Bardzo wielu dzieciom i dorosłym opłacamy nierefundowane chemioterapie i inne leczenie onkologiczne, pomagamy w kosztach leczenia, które są ogromne, jedno z rodziców zwykle traci pracę, jest z dzieckiem na oddziale lub czasowo w domu i bardzo drogie są leki, środki medyczne, dojazdy do szpitali itd. Pomagamy w codzienności walki z chorobą o ich życie.

- Zgłaszanych jest też do nas bardzo wiele dzieci i osób, dla których możliwości leczenia są wyczerpane, lekarze nie dają szans. Ratujemy je przez np. bardzo precyzyjne operacje w klinikach zagranicznych lub inne niedostępne w Polsce leczenie. Wiele trudnych przypadkach guzów mózgu lub innych nowotworów uznanych za nieoperacyjne w kraju udało nam się zakwalifikować do operacji w klinikach zagranicznych i przez to uratować życie dzieci. Przykładem jest historia Tymusia: Mama zadzwoniła z płaczem, że kazano jej się żegnać z synkiem, powiedziano że leczenie nie pomaga i dla niego nie ma już szans. Bardzo złośliwy guz mózgu wykryto w 8 miesiącu ciąży. Tymuś urodził się z rakiem. Naszej Fundacji udało się zakwalifikować Tymka na operację w niemieckiej klinice. Guz usunięto w całości. Jego życie jest uratowane. W ten sposób uratowaliśmy już życie wielu dzieci.

Innym przykładem jest maleńka Alicja, której guz zajmował prawie całą jamę brzuszną lub Nikodem u którego guz utkał się w bezpośrednim sąsiedztwie aorty i pnia trzewnego. Przykłady:

- Pomagamy kilkunastomiesięcznemu Kubusiowi, u którego zdiagnozowano guz okolicy drogi wzrokowej i podwzgórza. Stracił wzrok i sprawność. W tym samym czasie jego tatuś zmarł na raka żołądka. Mama została sama z dziećmi. Mimo chemioterapii guz zaczął rosnąć, ale udało nam się go zakwalifikować do wybitnego neurochirurga i operacja się udała.

- U małego Pawełka zdiagnozowano niezwykle rzadki guz szyszynki. Miał 2 operacje w kraju, ale niestety guz został usunięty tylko częściowo i zaczął odrastać, co prowadziło do śmierci dziecka, ponieważ chemioterapia nie działała. Udało nam się zakwalifikować do operacji u wybitnego neurochirurga w niemieckiej klinice, który wyciął guz całkowicie.

- U 4-letniej Amelii wykryto guza mózgu. Przeszła kilka operacji w kraju, ale guz nie został usunięty w całości i zaczął rosnąć. Rak umiejscowił się bardzo blisko nerwów, ryzyko ich uszkodzenia i związane z tym problemy z oddychaniem, potykaniem, słuchem i widzeniem były bardzo duże. Z drugiej strony brak operacji oznaczał odroczone wyrok dla dziecka. Dzięki zakwalifikowaniu i sfinansowaniu operacji Amelki udało się wyciąć nowotwór w całości i uratować jej życie.

- U Filipka tuż po urodzeniu zdiagnozowano nowotwór – guz w brzuszku niemowlęcia. Wykonano operację, ale kolejne badania wykazały przerzuty do kości. Wyczerpały się możliwości leczenia, ale dzięki pomocy Filipek dostał się do specjalistycznej kliniki zagranicznej, opłacamy jego leczenie, aby ratować życie.

- U małej Wiktorii wykryto raka. Na oddziale onkologii dostała chemioterapię. Przeszła operację, ale

niestety nie udało się wyciąć całego guza. Została masa resztkowa uznana jako nieoperacyjna, która rosła. Uciśnięcie rdzenia powodowało niedowład nóg. Dzięki bardzo pilnej kwalifikacji i operacji udało się uratować życie Wiktorii i jest zdrowa.

- Pomagamy bardzo wielu dzieciom cierpiącym na białaczkę. Domem staje się oddział szpitalny, gdzie maluszki odbywają chemioterapię. Pomagamy w leczeniu, aby je ratować. Na onkologii dzieci przeżywają dużo cierpienia przez bolesne leczenie i badania. Pomagamy, aby wygrały z rakiem np. u Łukasza zdiagnozowano białaczkę, przeszedł ciężkie leczenie chemioterapią. Niestety okazało się, że jest wznowa raka, stan tak ciężki, że na OIOMie został wprowadzony w śpiączkę farmakologiczną.

Dzięki pomocy jest ratowany lekiem ostatniej szansy bardzo kosztownym i nierfundowanym. Tym lekiem ratujemy również życie malutkiego Oliwierka i inne dzieci z wznową białaczki

- Malutka Maja straciła tatusia – przegrał walkę z rakiem żołądka. Rok po jego śmierci u Mai zdiagnozowano nowotwór – Ewing sarcoma. Przeszła ciężką chemioterapię i konieczny był zabieg operacyjny - usunięcia kręgu i zastąpienie go endoprotezą. Tego zabiegu u dzieci nie wykonuje się w Polsce. Dzięki pomocy przeszła operację dla ratowania jej życia w klinice w Budapeszcie.

- U Maksymiliana zdiagnozowano guz mózgu, który powodował ucisk nerwu wzrokowego. Przeszedł 4 operacje, chemioterapię i radioterapię, które nie przyniosły efektów. Guz odrastał. Dzięki pomocy Maksiu dostał szansę na życie poprzez leczenie specjalnym protokołem Memat w klinice w Wiedniu.

- Rodzice malutkiego Nikodema dowiedzieli się, że ich synek ma niezwykle rzadki guz w bezpośrednim sąsiedztwie aorty, co oznacza, że sama operacja jest ekstremalnie niebezpieczna. Aby ratować jego życie udało nam się zakwalifikować go do operacji w klinice, w której takie bardzo trudne zabiegi są przeprowadzane. Operacja się udała.

- Iza 3 lata temu porzucona przez matkę. Ojciec zmarł nagle. Kolejną okrutną tragedią stała się drastyczna diagnoza Izy: chłoniak limfoblastyczny, niezwykle groźny nowotwór. Wprowadzono bardzo silne i wyniszczające organizm leczenie, chemioterapię, organy wewnętrzne odmawiają posłuszeństwa. Pomagamy w kosztach leczenia, bo wychowuje ją tylko babcia i jest im szczególnie ciężko.

- Innym przykładem jest kilkunastomiesięczna Hania, u której zdiagnozowano rzadki guz mózgu ETMR. W kraju zostały wyczerpane wszelkie możliwości leczenia, pozostało oddanie dziecka do hospicjum, ale udało nam się zakwalifikować Hanię do leczenia w klinice w Wiedniu i jej życie jest tam ratowane.

- Oliwia ma 9 lat i złośliwy guz mózgu IV stopnia w najgorszym możliwym miejscu, bo połączony z pniem mózgu. Guz ze względu na umiejscowienie jest nieoperacyjny. Dzięki pomocy Oliwia jest leczona w klinice zagranicznej specjalną metodą podawania chemioterapii bezpośrednio do mózgu.

- Pomagamy Karolinie która od 5 lat walczy ze złośliwym rakiem – mięsakiem RMS, który wznowił się w płucach dziewczynki. Leczenie jest trudne, bolesne. Konieczna jest nierfundowana chemioterapia, więc pomagamy. Braciszek Karolinki cierpi na autyzm, mama sama wychowuje dzieci i jest im bardzo ciężko.

- Tosia ma zaledwie kilka miesięcy, a już zdiagnozowano u niej nowotwór złośliwy Neuroblastoma. Pomagamy w jej leczeniu, ponieważ obecnie immunoterapia jest nierfundowana i koszty to setki tysięcy złotych. W takim leczeniu pomagamy również wielu innym dzieciom z neuroblastomą, które bez pomocy nie miałyby szans ze względu na koszty leku, który nie jest refundowany.

- Lenka cierpi na nowotwór oka siatkówczak oraz na Zespół Crouzona - kości czaszki nie rosną wystarczająco szybko wraz ze wzrostem mózgu. Z każdym dniem mózg jest coraz bardziej zgniatany w główce dziecka. Powoduje to też deformację twarzoczaszki i wytrzeszcz oczu. Choroba prowadzi do śmierci dziecka. Tylko kosztowna operacja polegająca na powiększeniu czaszki mogła uratować dziecko, zorganizowaliśmy na to środki i udało się uratować dziewczynkę.

- Ratujemy życie Amelki, która urodziła się z wadą serca – tetralogią Fallota oraz z zespołem DiGeorge'a - ma całkowity brak odporności. Oznacza to, że w każdej chwili może umrzeć. Ta wada jest tak rzadka, że Amelka jest drugim dzieckiem w Polsce z tą chorobą. Odbyła przeszczep grasicy w klinice w Londynie i pomagamy w jej leczeniu.

- U małego Kacperka zdiagnozowano niezwykle rzadką chorobę - Moya Moya - zaburzenie naczyniowo-mózgowe, spowodowane zablokowaniem tętnic u podstawy mózgu, co prowadzi do śmierci. Zaledwie kilkoro dzieci na świecie choruje na tą chorobę. Jedyne ratunek odnalazł się w klinice w Zurichu, gdzie przeprowadzono bardzo skomplikowaną operację mózgu, dzięki czemu życie Kacperka jest uratowane.

- Filipa wychowywała samotnie mama. Gdy miał 21 lat jego mama przegrała walkę z nowotworem złośliwym i został zdany sam na siebie. Zdiagnozowano u niego bardzo rzadki nowotwór mięśni. Rozpoczęło się trudne leczenie onkologiczne chemioterapią, radioterapią. Pomagamy w trudnej drodze leczenia.

- Pomagamy w leczeniu 3-letniego Kubusia, u którego wykryto ogromny guz w główce – mięśniakomięsak twarzoczaszki. Rak rozrastał się wychodząc z nosogardła, powodując ucisk na nerwy wzrokowe i wypychając oczko spowodował że Kubuś stracił wzrok. Jedynym ratunkiem stała się protonoterapia, na którą wysłaliśmy Kubusia i obecnie większość komórek nowotworowych jest nieaktywne – uratowane życie. Kontynuujemy pomoc aby wrócił do zdrowia.

- Alanek 7 lat temu stracił tatę, a jego życie stało się bardzo zagrożone, bo wykryto nowotwór –

neuroblastoma. Mimo ciężkiego wielomiesięcznego leczenia choroba wróciła – wznowa raka. Komórki nowotworowe zajęły szpik kostny. Ratunkiem stała się niestandardowa nierefundowana chemioterapia, bardzo kosztowna, którą opłacamy aby ratować jego życie.

- Pomagamy w leczeniu Maciusia, u którego zdiagnozowano nowotwór ARMS– mięsak twarzy. Nowotwór bardzo złośliwy, szybko dający przerzuty. Jego leczenie to: intensywne chemioterapia, następnie operacja wycięcia guza i zuchwy, radioterapia.

- U małej Oli zdiagnozowano nowotwór złośliwy wątroby. Ola musiała przejść chemioterapię. Jedyną szansą na wyleczenie dziecka był przeszczep wątroby. Pomogliśmy im w tym najtrudniejszym momencie życia i Ola wraca do zdrowia.

- Pomagamy bardzo wielu osobom, u których zdiagnozowano nieoperacyjny złośliwy rak trzustki, wątroby i innych tkanek miękkich. Są to jedne z najgroźniejszych rodzajów nowotworów, które zabierają życie tysięcy ludzi. Diagnoza to wyrok, a nasza Fundacja pomaga przez zabiegi Nanoknife, które ratują życie np. U Bartka 19-letniego bardzo zdolnego piłkarza wykryto nowotwór trzustki, ogromne zagrożenie życia. Udało się zakwalifikować go do operacji Nanoknife (leczenie nierefundowane) i dzięki pomocy go uratować.

Powyżej opisano tylko kilka przykładów. W leczeniu nowotworów i innych bardzo trudnych chorób pomagamy bardzo wielu dzieciom i osobom dorosłym.

--> Pomagamy też dzieciom cierpiącym na EB czyli Pęcherzowe Oddzielanie Naskórka – rany na całym ciele, które się nie goją. Ukojeniem są specjalne opatrunki, które są bardzo kosztowne. Nie ma takich słów, które mogłyby opisać ból w sercu matki i ojca, którzy patrzą na największe cierpienie dziecka – rany na ciele, pęcherze, krzyk i płacz, bo nawet dotyk kochającego rodzica wywołuje ból na tak poranionej skórze maluszka.

--> Finansujemy operacje kilkumiesięcznych dzieci, które urodziły się bez gałki ocznej. Stanowi to bardzo poważne zagrożenie, bo bez niej wraz ze wzrostem dziecka twarz się deformuje i kości twarzoczaszki mogą uszkodzić mózg. Potrzebne są zabiegi wszczepiania implantów samorozprężających oczu, które utrzymują prawidłowe ciśnienie w główce dziecka. Koszty są bardzo duże, a zabiegi nie są refundowane, więc pomagamy.

--> Pomagamy też bardzo wielu dzieciom, które urodziły się w zamartwicy, dzieciom z wadami lub skrajnym wcześniactwem.

U takich dzieci jest najczęściej poród ratujący życie, głębokie niedotlenienie, wcześniactwo, transfuzje krwi, respirator, brak odruchu ssania. Gdy dziecko przeżyje, to często cierpi na mózgowie porażenie dziecięce, zanik nerwów wzrokowych, małogłowie, dysplazję, padaczkę, obniżone napięcie mięśniowe, wylew do mózgu, konieczne jest karmienie przez PEG – sondę do żołądka. Dzieci nie rozwijają się jak ich rówieśnicy. Przez uszkodzenie nerwów wzrokowych niedowidzą. Przez mózgowie porażenie dziecięce stają się zależne od innych osób, wymagają całodobowej opieki. Nie mówią, nie chodzą. Często spastyczność mięśni powoduje deformacje ciała i ból. Pomagamy bardzo wielu takim dzieciom w rozwoju, w kosztach leczenia, zakupu sprzętu, aby mogły stawiać pierwsze kroki i być coraz bardziej samodzielne.

- Jednym z setek takich dzieci jest Oluś. Urodził się przedwcześnie, jego stan był bardzo ciężki. Nie umiał samodzielnie oddychać. Postawiono też diagnozę – kraniosynostoza, czyli przedwczesne zrośnięcie szwów czaszkowych. Kości czaszki nie rosną wystarczająco szybko wraz ze wzrostem mózgu. Z każdym dniem mózg coraz bardziej zgniatany jest wewnątrz główki dziecka. Powoduje to też deformację twarzoczaszki i poważnie zagraża życiu. Dzięki naszej pomocy Oliwierek odbył skomplikowaną operację czaszki w klinice w USA w Dallas, co go uratowało.

- Nadia urodziła przedwcześnie z 1 pkt w skali Apgar. W stanie ciężkiej zamartwicy nie podjęła samodzielnego oddychania. Dziś Nadia nie chodzi, samodzielnie, nie siedzi. Ma niedowład czterokończynowy. Pomagamy w leczeniu i rehabilitacji, aby dać jej szansę na samodzielność i rozwój.

- Ninka urodziła się w 27 tygodniu ciąży z wagą 640 g. Od samego początku walczyła, by żyć. Była niewydolna oddechowo, musiała być podpięta do respiratora. Zdiagnozowano: retinopatię, dysplazję oskrzelowo-płucną. Była tlenozależna i jest karmiona przez sondę. Dzięki pomocy poprzez specjalną nierefundowaną szczepionkę ratujemy jej życie.

- Michałek urodził się z zespołem wad wrodzonych, rozszczepem wargi i podniebienia oraz brakiem lewego oka. Pomagamy w leczeniu i rehabilitacji, aby stał się samodzielny.

- Filipek urodził się bez gałek ocznych. Aby mógł się prawidłowo rozwijać potrzebuje protez oraz terapii.

Protezy zapobiegają deformacji twarzoczaszki i zapewniają prawidłowe ciśnienie w oczodole. Takie zabiegi nie są refundowane, więc pomagamy.

- Amelia urodziła się z niedorozwojem lewej strony twarzy – ma zrośniętą szparę powiekową, brak gałki ocznej i brak nozdrza. Pomagamy w jej operacjach, które są nierefundowane.

- Poprzez finansowanie operacji fibrotomii pomagamy niepełnosprawnym dzieciom cierpiącym na mózgowie porażenie dziecięce, u których przykurcze uniemożliwiają chodzenie i dzieci poruszają się na wózkach inwalidzkich. Dzięki operacjom mają szansę, aby stawiać samodzielne kroki.

--> Pomagamy też dzieciom, które w wieku niemowlęcym stały się niepełnosprawne.

- Jednym z przykładów jest malutka Nikola. Urodziła się jako zdrowa dziewczynka, niestety przeszła opryszczkowe zapalenie mózgu. Od tamtej pory nie potrafi już biegać, mówić, a nawet siedzieć czy samodzielnie jeść. Ma niedotlenienie mózgu, wzmożone napięcia mięśniowe i padaczkę. Pomagamy poprzez przeszczepy komórek macierzystych.

- Innym przykładem jest Kacperek, który urodził się zdrowy, ale gdy miał 7 miesięcy, jego rączki stały się bezwładne, nie siadał, nie raczkował. Kacperek jest karmiony przez PEG i miał zabieg tracheotomii. Nadal sam nie oddycha samodzielnie tylko przez respirator.

Dzieciom niepełnosprawnym finansujemy specjalistyczne sprzęty medyczne np. koncentratory tlenu, monitory oddechu, wózki inwalidzkie dla dzieci i osób z niepełnosprawnością, zanikiem mięśni.

Kupujemy pionizatory dla dzieci niepełnosprawnych, które nie mogą chodzić, ortezy do prostowania nóg, protezy dla osób po amputacjach itd.

--> Pomagamy wielu dzieciom z wadami serca np.

- Pomagamy Michałkowi, który jest jeszcze w brzuchu mamy, ale badanie USG wskazały poważną wadę serca. Tuż po narodzinach jest konieczność wykonania operacji na otwartym sercu, aby uratować jego życie. Podjął się tego wybitny chirurg z Niemiec i dzięki pomocy Michałek będzie miał szansę aby żyć. Pomagamy bardzo wielu dzieciom z wadami serca w kosztach leczenia i operacji w kraju i zagranicą, również tym które się jeszcze nie urodziły i diagnoza choroby serca została stwierdzona w badaniach prenatalnych np. Zosia, Laura, Aleksander, Weronika, Dawidek, Bartuś i wiele innych dzieci.

- Kiedy Marcelek skończył 2 miesiące, podczas badania lekarskiego jego ciało zrobiło się sine. Okazało się że ma poważną wadę serca i konieczny jest przeszczep. Oczekuje na nowe serduszko. Pomagamy w zakupie kosztownych leków, aby Marcelek mógł dożyć do przeszczepu.

- Mama Dawidka zmarła gdy on był bardzo malutki. Urodził się z wadą serca, przeszedł operację. Niestety jego stan tak się pogorszył, że musiał przejść dwie kolejne operacje: wszczepienia urządzenia wspomagającego krążenie i przeszczep serca. Pomagamy w jego leczeniu, aby przeszczep się przyjął i mógł wrócić do życia.

- Miłoszek urodził się ze złożoną wadą - sercem jednokomorowym znajdującym się po prawej stronie oraz szeregiem innych wad wrodzonych. Ratunkiem okazała się skomplikowana operacja serca, którą dzięki pomocy przeszedł.

- Gdy Dawidek był jeszcze w brzuchu mamy badania prenatalne potwierdziły, że urodzi się z połową serduszka - diagnoza to HLHS. Bez podania tuż po porodzie specjalnego leku i przeprowadzenia operacji, dziecko zaczęłoby umierać. Udało się go zakwalifikować do operacji w niemieckiej klinice i dzięki jej opłaceniu Dawidek żyje.

- U Joasi stwierdzono piorunującą niewydolność serca i wątroby. Lekarze dawali niewielkie szanse na przeżycie. Powiedzieli, że dziecko potrzebuje przeszczepu serca, a szpital stanie się jej drugim domem. Pomagamy.

- U malutkiej Zosi zdiagnozowano złożoną wadę serca. U jej tatusia zdiagnozowano nowotwór i go straciła. Nie przeżył. Zosia odbyła kosztowną operację w Niemczech i czekają ją kolejne, bo serduszko rośnie i trzeba je cały czas naprawiać.

--> Pomagamy też wielu dzieciom ze szczególnie rzadkimi chorobami i wadami. Niektóre z nich to nieliczne dzieci na Świecie np.:

- U maleńkiego Maksyma wykryto Zespół Di George'a - całkowity niedobór odporności i grasicy – wadę którą ma zaledwie kilkoro dzieci na Świecie. Wykryto też chorobę GvHD – przeszczep przeciwko gospodarzowi, więc jego stan jest jeszcze cięższy. Ich domem stał szpital, bo każda infekcja może go zabić. Ratunkiem jest przeszczep grasicy który wykonuje tylko klinika Londynie, pomagamy w kwalifikacji i leczeniu.

- Amelka urodziła się przedwcześnie i nic nie widziała. Miała niewydolność oddechową, martwicze zapalenie jelit, wadę serca i dysplazję. Zdiagnozowano malformację tętniczo-żylną. W Polsce nie ma możliwości leczenia tej choroby. Rozrost malformacji i postępująca niewydolność serca sprawia, że konieczna jest amputacja, która wcale nie oznacza końca walki z chorobą. Ratunkiem okazało się leczenie w klinice w Niemczech, które dzięki pomocy odbyła Amelka.
- Tosia cierpi na zespół FOP, co oznacza, że stopniowo poszczególne mięśnie oraz ścięgna puchną i zamieniają się w tkankę kostną bezlitośnie ograniczając jej ruchy. Cierpi duży ból. Staramy się pomóc w jej leczeniu, bo choroba jest tak groźna, że za jakiś czas Tosia może przestać chodzić, siedzieć, ruszać rączkami, aż pozostanie zupełnie sparaliżowana.
- Malutkiej Gabrysi postawiono diagnozę – wyrok: jamistość rdzenia, zespół Chiari. W jednej chwili jamy, które są w jej rdzeniu mogą zmienić jej życie w koszmar i w ciągły ból, by potem spowodować, że przestanie chodzić, mówić i a jej życie zamieni się w cierpienie. Pomagamy w jej leczeniu, aby uchronić od tragedii.
- U kilkumiesięcznej Amelki stwierdzono chorobę Leśniowskiego-Crohna. Dziecko jest wiotkie, nie oddycha samo. Stwierdzono też Zespół Antyfosfolipidowy. W każdej chwili może pojawić się zakrzep. Przy zakładaniu dojścia centralnego została niedokrwiona lewa rączka, która w konsekwencji była amputowana. Pomagamy w jej leczeniu, zakupie sprzętu medycznego, aby ratować dziecko.
- Juluś ma 5 lat. Zdiagnozowano rzadki przypadek mitochondriopatii. Schorzenie to powoduje dysfunkcję narządów w organizmie zagrażające życiu. Doszło do ostrej niewydolności krążenia i obrzęków płuc. Dzięki pomocy poprzez kosztowne leki udało się uratować jego życie i na tych lekach jest nadal ratowany.
- Pomagamy Danucie, u której zdiagnozowano zanik wieloukładowy – MSA, co doprowadza do kalectwa i śmierci. Zanikają wszystkie układy, mózgowie, uszkodzony jest ośrodek mowy, chodu, dochodzi dystonia i bolesne przykurcze mięśniowe. Danuta ma też raka - chłoniaka. Bardzo cierpi. Stała się całkowicie niepełnosprawna.
- Gabrysia ma wadę - niezwykle rzadką mutację genu SMC1A. Jest jedynym dzieckiem w Polsce z taką chorobą. Ma tak silne napady padaczkowe, że paraliżują ją i zagrażają życiu. Aby ją ratować, lekarze z wprowadzili ją w stan śpiączki farmakologicznej. Pomogliśmy przez specjalistyczne leczenie w niemieckiej klinice
- Pomagamy dzieciom z ciężką chorobą skóry – tzw. zespołem dziecka koloidowego - „rybia łuska” powodującym rany i zakażenia na całym ciele. Często stan dzieci po narodzeniu jest tak poważny, że walczą o życie.

--> Staramy się też ratować wzrok dzieci urodzonych z retinopatią wcześniaczą, odklejoną siatkówką i innymi wadami oczu. Np.:

- Gniewko żyje z połową serca – z krytyczną wadą siniczną serduszka. Ma również zanik nerwów wzrokowych. Ratunkiem jest leczenie komórkami macierzystymi. Kuracja jest kosztowna, ale to jedyna szansa, aby mógł widzieć.
- Szymon urodził się bez oznak życia i z ciężką wadą serca. Wykryto Zespół Fallota z hipoplazją, dysplazją zastawki płucnej i 18 wad wrodzonych. Przeszedł operację serca i rozszczepu podniebienia. Nie mówi. Miał też operację oka ratującą głębokie niedowidzenie.
- U Wiktorca na skutek retinopatii wcześniaczej nastąpiło odklejenie siatkówki w prawym oczku, na które niestety nie widzi. Odbywa specjalistyczne leczenie. Wiktor jest wcześniakiem i ma dysplazję płucną, wodogłowie.
- Jasiu urodził się z trakcyjnym odwarstwieniem siatkówki oka lewego, i postępującą wadą w oczku prawym. Nie widzi na lewe oczko, a na prawe słabo. Pomagamy w leczeniu, bo jest zagrożenie, że straci wzrok całkowicie.

--> Pomagamy też bardzo wielu dzieciom i osobom po wylewach do mózgu, tętniakach, udarach, wypadkach, często będącym w śpiączkach, gdzie stają się zależni od innych.

Osoby te oddychają przez rurkę tracheotomią, muszą być karmione dojelitowo przez PEG, następuje niedowład czterokończynowy, wodogłowie, padaczka, brak kontaktu, paraliż. Ratunkiem jest leczenie, rehabilitacja i sprzęt medyczny. Wszystko to jest nier refundowane. To bardzo trudne sytuacje, gdzie nagle rodzina zostaje z ojcem lub mamą, którymi trzeba się opiekować przez całą dobę. Pomagamy, aby „wrócili do życia”. Np. Szczepan jest po wypadku samochodowym. Od tego czasu jest w stanie wegetatywnym. On rozumie, słyszy, czuje, ale jest uwięziony we własnym ciele. Szczepan bardzo potrzebuje rehabilitacji. Każda dłuższa przerwa to dla niego ogromny krok w tył i ból przez przykurcze mięśni. Szczepan czuje każdy dotyk, ból. Czasami leżą mu łyżki. Jest uwięziony w ciele i nie może

wypowiedzieć słowa. Inne przykłady:

- Dominik był zdrowym, szczęśliwym dzieckiem, jednakże jego życie zmieniło się diametralnie. Trafił do szpitala w wyniku wypadku, w którym ciężarówka staranowała samochód, którym jechał on z mamą. W wyniku tego Dominik stracił mamę oraz poniósł rozległe obrażenia wielonarządowe. Ma przerwany rdzeń kręgowy.

- U Kasi w 9 miesiącu ciąży pękł naczyniak mózgu. Lekarze powiedzieli, że chcą uratować dziecko, bo tylko ono ma jeszcze szansę na życie. Po porodzie stan Kasi był krytyczny, zapadła w śpiączkę. Ma uszkodzenie mózgu i paraliż. Pomagamy w leczeniu Kasi, aby córeczka miała zdrową mamę.

- Jarek to młody chłopak, który uległ wypadkowi. Doznał rozległych urazów głowy: stłuczenie mózgu, złamania kości twarzoczaszki. Wykonano trepanację czaszki, która uratowała mu życie. Stan był bardzo ciężki, pojawiła się padaczka. Zapadł w śpiączkę. O jego życie i wybudzenie walczy kochająca żona. Koszty leczenia są ogromne, ale dzięki pomocy już udało się go wybudzić i wraca do życia.

- Liliana i jej dwie córeczki ledwo przeżyły wypadek samochodowy. Serduszko Mai się zatrzymało. Nie oddychała. Liliana była w ciąży. Z powodu jej obrażeń lekarze musieli zrobić cesarskie cięcie. Lenka dostała po urodzeniu 1 pkt w skali Apgar. Tylko biło jej serduszko. Maja miała szczęście, że kości czaszki nie uszkodziły jej skóry głowy. W przeciwnym razie nie odratowali by jej. Lekarze nie dawali im szans. Przeżyły, ale przed nimi bardzo długa droga leczenia. Pomagamy.

- Pomagamy Erykowi, który mając 1,5 roczku przeżył straszliwy w skutkach wypadek. Zjadł granulki środka chemicznego, przez który ma poparzoną jamę ustną, buzię, gardło i przełyk. Lekarze długo walczyli o jego życie. Eryk przeszedł już bardzo wiele operacji m.in. rekonstrukcję przełyku i jamy ustnej.

- 7-letnia Weronika uległa wypadkowi – wpadła pod maszynę rolniczą. Doznała ciężkiego urazu mózgu oraz wielu obrażeń ciała. Konieczna była amputacja rączki. Pomagamy, bo wymaga leczenia, operacji, sprzętu medycznego, aby mogła wrócić do dzieciństwa, które tak okrutnie zabrał wypadek.

--> Pomagamy wielu dzieciom urodzonym z wadami rączek i nóg.

Np. „stopy końsko-szpotawe”. Jest to wada, w której stópki są wygięte i odwrócone. Aby dzieci mogły chodzić konieczne są operacje, leczenie, rehabilitacja i sprzęt medyczny. Inną z wad jest np. brak kości piszczelowej. Niestety u dzieci urodzonych z tą wadą nóżka jest zakwalifikowana do amputacji. Ratunkiem są operacje u dr D. Paleya z Florydy, dzięki którym dzieci mogą chodzić. Pomagamy w kosztach operacji i leczenia takich dzieci.

- Pomagamy też m.in. dzieciom chorym na artrogrypozę - deformacją stawów. Rączki i nóżki są przykurczone, wygięte i dziecko nie może ich wyprostować, więc nie może chodzić, ani samodzielnie funkcjonować.

--> Ratujemy życie rodziców dzieci, aby nie stracili mamy i taty.

- Jednym z wielu przykładów jest pomoc Mariuszowi, który zмага się z rakiem jelita grubego z przerzutami do płuc i walczy, aby pozostać na tym świecie. Pan Mariusz ma synka, którego wychowuje samodzielnie. Obawia się, że zabraknie go zanim Łukasz wkroczy w dorosłe życie. Zostanie wówczas sam na Świecie, gdyż mama go zostawiła. Pomagamy w walce z nowotworem, aby dziecku nie zabrakło ojca, skoro już zabrakło przy nim mamy.

- Dorota jest mamą malutkiego Dawidka. W wieku 36 lat zaczęła walkę z nowotworem piersi. Chemioterapia, mastektomia okazały się nieskuteczne. Kolejne badania wykryły przerzuty do wątroby i płuc, które ciągle rosną. Dorota boi się, że jej synek będzie dorastał bez mamy. Ratunkiem dla niej jest lek nierefundowany, którego koszt to 23 tys. zł./mc. To jej jedyna szansa, aby mogła żyć dla synka.

- Pomagamy Renacie, która cierpi na nowotwór trzustki – boi się, że nie przeżyje i jej dzieci zostaną same. Mieszkają w starym domu w którym dach groził zawaleniem, przez ogromny grzyb dzieci chorowały: astma, zapalenia płuc. Mieszka z nimi babcia cierpiąca na raka płuc. Pomagamy w leczeniu, remoncie dachu i w codziennym życiu.

- Asia jest mamą 3 małych córeczek. Wykryto u niej złośliwy guz mózgu. Jest nieoperacyjny ze względu na głębokie umiejscowienie. Pomogliśmy poprzez finansowanie protonoterapii w niemieckiej klinice, aby ratować jej życie i aby dzieci nie straciły mamy.

- Małgosia jest mamą pięciorga dzieci. Jej dramat zaczął się, kiedy usłyszała diagnozę: nowotwór złośliwy płuca. Sama chemia nie wystarcza, potrzebuje drogich leków, które są nierefundowane. Boi się, że osieroci dzieci. Pomagamy, aby ratować jej życie.

- Darek jest tatą 2 dzieci. Zdiagnozowano u niego guz mózgu – glejak. Diagnoza jest jak wyrok, ale udało nam się go zakwalifikować do protonoterapii w niemieckiej klinice i dzięki jej opłaceniu jego życie jest ratowane.

--> Inne przykłady:

- Pomagamy dzieciom u których po narodzeniu zdiagnozowano rdzeniowy zanik mięśni (SMA). To wada, która prowadzi do stopniowego zaniku mięśni w całym ciele. Początkowo atakuje mięśnie ruchowe, potem też oddech, co prowadzi do śmierci. Opracowano niedawno lek na SMA i pierwsze dzieci przechodzą terapię tym lekiem we Francji. Pomagamy w kosztach leczenia, aby ratować ich życie.
- Pomagamy bardzo wielu dzieciom cierpiącym na dystrofię mięśniową Duchenne'a (zanik mięśni), która jest wyrokiem - pomiędzy 8 a 13 dzieci są zmuszone poruszać się na wózku inwalidzkim, następuję niedowład kończyn, poważne problemy z sercem, układem oddechowym i pokarmowym. Dzieci umierają głównie z powodu niewydolności oddechowo-kръżeniowej. Szansą dla nich są nier refundowane przeszczepy komórek macierzystych, rehabilitacja i leczenie, w czym pomagamy.
- Pomagamy wielu dzieciom z zespołem Downa, autyzmem, rozszczepem wargi i podniebienia, zespołem Retta, przepukliną rdzeniową, osobom po przeszczepach płuc i innych narządów.
- Pomagamy też dzieciom z ciężkimi przypadkami choroby AZS, w której rany na całym ciele i świąd skóry uniemożliwiają funkcjonowanie. Dzięki leczeniu udaje się im pomóc.
- Pomagamy dzieciom i osobom chorym na cukrzycę typu I. Wahania cukru są ogromnym zagrożeniem mogącym spowodować śpiączkę, a nawet śmierć. Ratunkiem są specjalne pompy insulinowe i sensory, które alarmują przy zagrożeniu.
- Pomagamy wielu chorym na stwardnienie zanikowe boczne (SLA). W tej chorobie obumierają komórki nerwowe. Z czasem przestaje się chodzić, mówić, jeść. Na koniec choroba obejmuje układ oddechowy - chory umiera dusząc się. Szansą jest przeszczep komórek macierzystych.

--> Pomagamy też wielu dzieciom zgłoszonym przez ośrodki pomocy społecznej przez traumatyczne wydarzenia, dramaty rodzinne, molestowanie, tragedie. Dzieci te nie doznały ciepła miłości rodzicielskiej, przeżyły traumę odrzucenia i przemocy.

- Np. rodzina w której ojciec więził matkę w piwnicy, ona i dzieci były molestowane wielokrotnie, przeżyły tak niesamowitą traumę jakiej nie sposób opisać.
- Pomagamy też w rodzinach, gdzie jest nadużywany alkohol i znęcanie się nad rodziną. Np. pomagamy dzieciom i mamie, które uciekły po wielkim dramacie przemocy domowej. Traumatyczne wydarzenia odcisnęły duże piętno na dziecku, które jest bardzo chore.
- Pomagamy wielu dzieciom, które straciły rodzica m.in. dzieciom, których mama lub tata zmarli na raka lub pozostawili dzieci z innych przyczyn. Bywają sytuacje, że nowotwór zostaje zdiagnozowany w ciąży i mama umiera po urodzeniu dziecka.
- Pomagamy też dzieciom po wypadkach np. przez leczenie, rehabilitację, zakup środków i sprzętu medycznego

Powyżej opisano tylko niektóre przykłady z bardzo wielu dzieci i osób, którym pomaga Fundacja. Staramy się, aby nikt nie został sam w tak trudnych sytuacjach i dramatach życiowych.

INNE FORMY POMOCY:

- Pomagamy niepełnosprawnym porzuconym dzieciom będącym pod opieką siostr Dominikanek.
- Finansowanych jest wiele paczek z żywnością i najpotrzebniejszymi rzeczami dla dzieci ze szczególnie ubogich rodzin.
- Opłacamy wyjazdy na wakacje dla dzieci z rodzin ubogich dotkniętych problemem traumy, patologii, przemocy.
- Na prośbę ośrodków pomocy społecznej pomagamy w bardzo trudnych sytuacjach braku środków na lekarstwa, sprzęt medyczny, żywność. Dla rodzin w ciężkiej sytuacji zakupiliśmy np. opał, środki odgrzybiające dla rodzin gdzie dzieci chorowały od zagrzybienia pomieszczeń. Fundacja przekazuje sprzęty medyczne oraz rehabilitacyjne rodzinom lub do ośrodków pomocy dzieciom oraz zabawki, gry, pieluszki, ubrania, pościel, żywność.
- Pomagamy na Święta Bożego Narodzenia wielu dzieciom, m.in. też chorym ze szpitali i ubogim, porzuconym
- Rodzice dzieci otrzymują wieloraką pomoc w kwestii wiedzy o prawach dzieci chorych, pacjentów, niepełnosprawnych, a także informacje o doświadczonych lekarzach, klinikach i metodach leczenia.
- Pomagamy też osobom starszym w szczególnie trudnej sytuacji, samotnym, ciężko schorowanym, którzy nie mają za co wykupić lekarstw
- Zapewniamy wsparcie psychologiczne dla rodziców dzieci chorych oraz dla dorosłych

niepełnosprawnych, samotnych, przeżywających dramaty życiowe, dla dzieci i osób po traumach rodzinnych.

<p>1.2. Zasięg terytorialny prowadzonej przez organizację działalności pożytku publicznego <i>(Należy wskazać jedną lub więcej pozycji)</i></p>	<table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td><input type="checkbox"/> najbliższe sąsiedztwo (osiedle, dzielnica, sołectwo, wieś, przysiółek)</td> <td><input type="checkbox"/> województwo</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> gmina</td> <td><input type="checkbox"/> kilka województw</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> kilka gmin</td> <td><input checked="" type="checkbox"/> cały kraj</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> powiat</td> <td><input checked="" type="checkbox"/> poza granicami kraju</td> </tr> <tr> <td><input type="checkbox"/> kilka powiatów</td> <td></td> </tr> </table>	<input type="checkbox"/> najbliższe sąsiedztwo (osiedle, dzielnica, sołectwo, wieś, przysiółek)	<input type="checkbox"/> województwo	<input type="checkbox"/> gmina	<input type="checkbox"/> kilka województw	<input type="checkbox"/> kilka gmin	<input checked="" type="checkbox"/> cały kraj	<input type="checkbox"/> powiat	<input checked="" type="checkbox"/> poza granicami kraju	<input type="checkbox"/> kilka powiatów	
<input type="checkbox"/> najbliższe sąsiedztwo (osiedle, dzielnica, sołectwo, wieś, przysiółek)	<input type="checkbox"/> województwo										
<input type="checkbox"/> gmina	<input type="checkbox"/> kilka województw										
<input type="checkbox"/> kilka gmin	<input checked="" type="checkbox"/> cały kraj										
<input type="checkbox"/> powiat	<input checked="" type="checkbox"/> poza granicami kraju										
<input type="checkbox"/> kilka powiatów											

2. Informacja dotycząca liczby odbiorców działań organizacji pożytku publicznego w okresie sprawozdawczym

<p>2.1. Liczba odbiorców działań organizacji <i>(Należy oszacować liczbę odbiorców działań organizacji w okresie sprawozdawczym, w podziale na osoby fizyczne i osoby prawne)</i></p>	Osoby fizyczne	13806	
	Osoby prawne	3	

<p>2.2. Informacje na temat innych (niż wymienionych w pkt 2.1) odbiorców, na rzecz których organizacja działała <i>(Np. zwierzęta, zabytki)</i></p>	
--	--

3. Informacja dotycząca działalności nieodpłatnej pożytku publicznego organizacji w okresie sprawozdawczym

<p>3.1. Organizacja prowadziła działalność nieodpłatną pożytku publicznego</p>	<input checked="" type="radio"/> Tak <input type="radio"/> Nie
--	---

3.2. Należy podać informację na temat przedmiotu działalności nieodpłatnej organizacji w okresie sprawozdawczym, wraz ze wskazaniem sfer/y działalności pożytku publicznego, o których mowa w art. 4 ust.1 ustawy z dnia 24 kwietnia 2003 r. o działalności pożytku publicznego i o wolontariacie (Dz. U. z 2010 r. Nr 234, poz. 1536, z późn. zm.), a także kodu/ów PKD 2007 odpowiadającego/ych tej działalności. Jeśli organizacja prowadzi więcej niż 3 rodzaje działalności nieodpłatnej, należy podać informację na temat trzech głównych rodzajów działalności (podanie maksymalnie 3 kodów), zaczynając od głównego przedmiotu działalności	Sfera działalności pożytku publicznego	Przedmiot działalności	Numer Kodu (PKD)
	pomoc społeczna, w tym pomoc rodzinom i osobom w trudnej sytuacji życiowej oraz wyrównywanie szans tych rodzin i osób	Fundacja pomaga w zakresie finansowania leczenia, operacji medycznych ratujących życie i zdrowie, rehabilitacji, zakupu leków, sprzętu medycznego dla dzieci, osób chorych, niepełnosprawnych. Od czasu założenia Fundacji udało się pomóc w leczeniu i w trudnej sytuacji już tysiącom dzieci, osób chorych, ubogich oraz sfinansować kilkadziesiąt tysięcy posiłków w szkołach. Fundacja finansuje leczenie m.in. nierefundowane np. chemioterapie nowotworów, operacje, leki, specjalistyczne leczenie różnymi metodami itd. – dzięki temu ratujemy życie i zdrowie. Fundacja wyposaża też	88.99.Z

szpitale w sprzęt medyczny, tworzy sale rehabilitacji dla niepełnosprawnych maluszków. Opłacamy obiady dla najuboższych zgłoszonych przez dyrektorów i pracowników szkół, którzy zauważyli, że te dzieci są głodne. Współpracujemy z ośrodkami pomocy społecznej, które nam zgłaszają bardzo trudne sytuacje dzieci związane m.in. z przemocą w rodzinie, traumą po molestowaniu lub biedą - Fundacja prowadzi akcję „POGOTOWIE DZIECIĘCE”. Wszelkie działania są realizowane charytatywnie. Fundacja nie zatrudnia osób, działa w oparciu o pracę wolontariacką członków zarządu. Nikt nie pobiera wynagrodzenia, a koszty administracyjne są pokrywane przez założycielkę Fundacji oraz z odsetek z lokat bankowych, dlatego wszystkie środki są przeznaczane na działalność statutową pomocy. Opis i przykłady działań są zawarte w pkt.1.1

4. Informacja dotycząca działalności odpłatnej pożytku publicznego w okresie sprawozdawczym

4.1. Organizacja prowadziła działalność odpłatną pożytku publicznego	<input type="radio"/> Tak <input checked="" type="radio"/> Nie
--	---

4.2. Należy podać informację na temat przedmiotu działalności odpłatnej organizacji w okresie sprawozdawczym, wraz ze wskazaniem sfer/ty działalności pożytku publicznego, o których mowa w art. 4 ust.1 ustawy z dnia 24 kwietnia 2003 r. o działalności pożytku publicznego i o wolontariacie, a także kodu/ów PKD 2007 odpowiadającego/ych tej działalności. Jeśli organizacja prowadzi więcej niż 3 rodzaje działalności odpłatnej, należy podać informację na temat trzech głównych rodzajów działalności (podanie maksymalnie 3 kodów), zaczynając od głównego przedmiotu działalności	Sfera działalności pożytku publicznego	Przedmiot działalności	Numer Kodu (PKD)

5. Informacja dotycząca działalności gospodarczej organizacji w okresie sprawozdawczym

5.1. Organizacja prowadziła działalność gospodarczą		<input type="radio"/> Tak <input checked="" type="radio"/> Nie
5.2. Należy podać informację na temat przedmiotu działalności gospodarczej organizacji wraz z opisem tej działalności w okresie sprawozdawczym, a także kodu/ów PKD 2007 odpowiadającego/ych tej działalności. Jeśli organizacja prowadzi więcej niż 3 rodzaje działalności gospodarczej, należy podać informację na temat trzech głównych rodzajów działalności (podanie maksymalnie 3 kodów), zaczynając od głównego przedmiotu działalności	Numer Kodu (PKD)	Przedmiot i opis działalności
III. Przychody i koszty organizacji pożytku publicznego w okresie sprawozdawczym		
1. Informacja o przychodach organizacji		
1. łączna kwota przychodów organizacji ogółem (zgodnie z rachunkiem wyników/zysków i strat)	27,788,179.09 zł	
a) Przychody z działalności nieodpłatnej pożytku publicznego	27,788,174.80 zł	
b) Przychody z działalności odpłatnej pożytku publicznego	0.00 zł	
c) Przychody z działalności gospodarczej	0.00 zł	
d) Przychody finansowe	4.29 zł	
e) Pozostałe przychody	0.00 zł	
2. Informacja o źródłach przychodów organizacji		
2.1. Przychody z 1% podatku dochodowego od osób fizycznych	4,789,517.14 zł	
2.2. Ze źródeł publicznych ogółem:	0.00 zł	
a) ze środków europejskich w rozumieniu przepisów o finansach publicznych	0.00 zł	
b) ze środków budżetu państwa	0.00 zł	
c) ze środków budżetu jednostek samorządu terytorialnego	0.00 zł	
d) ze środków państwowych funduszy celowych	0.00 zł	
2.3. Ze źródeł prywatnych ogółem:	22,998,657.66 zł	
a) ze składek członkowskich	0.00 zł	
b) z darowizn od osób fizycznych	20,654,768.56 zł	
c) z darowizn od osób prawnych	1,687,099.15 zł	
d) z ofiarności publicznej (zbiórek publicznych, kwest)	656,789.95 zł	

e) ze spadków, zapisów	0.00 zł
f) z wpływów z majątku (w szczególności sprzedaży lub wynajmu składników majątkowych)	0.00 zł
2.4. Z innych źródeł	4.29 zł

3. Informacje o sposobie wydatkowania środków pochodzących z 1% podatku dochodowego od osób fizycznych

3.1. Stan środków pochodzących z 1% podatku dochodowego od osób fizycznych na pierwszy dzień roku sprawozdawczego	3,752,529.41 zł
3.2. Wysokość kwoty pochodzącej z 1% podatku dochodowego od osób fizycznych wydatkowanej w okresie sprawozdawczym ogółem	2,656,874.51 zł

3.3. Działania, na które wydatkowano środki pochodzące z 1% podatku dochodowego od osób fizycznych w okresie sprawozdawczym (w szczególności określone w pkt II.1.1), oraz szacunkowe kwoty przeznaczone na te działania

1	Leczenie dzieci i dorosłych chorych, niepełnosprawnych, finansowanie leków, operacji, rehabilitacji w celu ratowania życia i zdrowia. Udzielono pomocy dzieciom dotkniętym wieloma różnymi chorobami m.in. nowotworowymi i neurologicznymi, chorobami serca, dzieciom nie chodzącym, poruszającym się na wózkach inwalidzkich lub leżącym, niewidomym, niesłyszącym autystycznym, opóźnionym psychoruchowo i innym. Wiele z dzieci potrzebuje pomocy we wszystkich czynnościach życiowych. Opis i przykłady są zawarte powyżej w pkt. 1.1.	2,600,412.59 zł
2	Pomoc dzieciom, rodzinom w trudnych sytuacjach poprzez paczki żywnościowe, zakup opału na zimę, środków odgrzybiających dla rodzin gdzie dzieci chorowały od zagrzybienia pomieszczeń. Bardzo ciężko nasza pomoc skierowana jest do dzieci, które nie tylko cierpią z powodu choroby, ale doświadczyły przemocy w rodzinie, krzywdy, traumy i nie mają zapewnionej odpowiedniej opieki. Pomagamy dzieciom, które straciły rodzica oraz tym, których rodzice są ciężko chorzy. Wiele rodzin, którym pomagamy życie w bardzo trudnych warunkach, gdzie potrzebne jest wszystko, lekarstwa, pampersy, mleko, jedzenie. Opis jest zawarty powyżej w pkt. 1.1.	52,446.86 zł
3	Dożywianie dzieci szczególnie ubogich i niedożywionych – finansowanie posiłków w szkołach. Tym dzieciom Fundacja pomaga na podstawie zgłoszeń od dyrekcji i pracowników szkół, którzy widzą, że dzieci przychodzą do szkoły bardzo głodne. Najczęściej jest to jedyny ciepły posiłek w ciągu dnia. Wiele z tych dzieci jest ze szkół specjalnych - są to dzieci chore i niepełnosprawne, które oprócz ciężkiej choroby cierpią przez niedożywienie. W wielu przypadkach są to też małe dzieci w wieku przedszkolnym. Także wiele z dzieci ze 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 nie są w stanie zapewnić dziecku ciepłego posiłku lub zgłaszane są dzieci niedożywione przez zaniedbania w rodzinie. Opis jest zawarty powyżej w pkt. 1.1.	4,015.06 zł

3.4. Cele szczegółowe, w rozumieniu przepisów o podatku dochodowym od osób fizycznych, wskazane przez podatników podatku dochodowego od osób fizycznych, na które organizacja pożytku publicznego wydatkowała najwięcej środków pochodzących z 1% podatku dochodowego w okresie sprawozdawczym wraz z wydaną kwotą

4. Informacje o poniesionych kosztach w okresie sprawozdawczym	Koszty ogółem:	W tym: wysokość kosztów finansowana z 1% podatku dochodowego od osób fizycznych
4.1. Koszty organizacji w okresie sprawozdawczym ogółem:	15,516,189.95 zł	2,656,874.51 zł
a) koszty z tytułu prowadzenia nieodpłatnej działalności pożytku publicznego	15,440,438.78 zł	2,656,874.51 zł
b) koszty z tytułu prowadzenia odpłatnej działalności pożytku publicznego	0.00 zł	0.00 zł
c) koszty z tytułu prowadzenia działalności gospodarczej	0.00 zł	
d) koszty finansowe	75,751.17 zł	
e) koszty administracyjne	0.00 zł	

f) pozostałe koszty ogółem	0.00 zł	0.00 zł
4.2. Koszty kampanii informacyjnej lub reklamowej związanej z pozyskiwaniem 1% podatku dochodowego od osób fizycznych		0.00 zł
5. Wynik działalności odpłatnej i nieodpłatnej pożytku publicznego lub działalności gospodarczej organizacji pożytku publicznego w okresie sprawozdawczym		
5.1. Wynik działalności nieodpłatnej pożytku publicznego		12,347,736.02 zł
5.2. Wynik działalności odpłatnej pożytku publicznego		0.00 zł
5.3. Wynik działalności gospodarczej		0.00 zł
w tym: wysokość środków przeznaczona na działalność pożytku publicznego		12,347,736.02 zł
IV. Korzystanie z uprawnień w okresie sprawozdawczym		
1. Organizacja korzystała z następujących zwolnień <i>(Należy wskazać jedną lub więcej pozycji wraz z kwotą przyznanego zwolnienia)</i>	<input checked="" type="checkbox"/> z podatku dochodowego od osób prawnych <input type="checkbox"/> z podatku od nieruchomości <input type="checkbox"/> z podatku od czynności cywilnoprawnych <input checked="" type="checkbox"/> z podatku od towarów i usług <input type="checkbox"/> z opłaty skarbowej <input type="checkbox"/> z opłat sądowych <input type="checkbox"/> z innych zwolnień, jakich: <input type="checkbox"/> nie korzystała	0.00 zł 0.00 zł 0.00 zł 0.00 zł 0.00 zł 0.00 zł 0.00 zł
2. Organizacja korzystała z prawa do nieodpłatnego informowania przez jednostki publicznej radiofonii i telewizji o prowadzonej działalności nieodpłatnej pożytku publicznego, zgodnie z art. 23a ust. 1 ustawy z dnia 29 grudnia 1992 r. o radiofonii i telewizji (Dz. U. z 2011 r. Nr 43, poz. 226, z późn. zm.)		<input type="radio"/> Tak <input checked="" type="radio"/> Nie
3. Organizacja korzystała z uprawnienia do nabycia na szczególnych zasadach prawa własności lub prawa użytkowania wieczystego nieruchomości z zasobu Skarbu Państwa lub jednostek samorządu terytorialnego, lub zawarła na preferencyjnych warunkach z podmiotami publicznymi umowy użytkowania, najmu, dzierżawy lub użyczenia i przysługuje jej w odniesieniu do tych nieruchomości następujące prawo: <i>(Należy wskazać jedną lub więcej pozycji)</i>	<input type="checkbox"/> własność <input type="checkbox"/> użytkowanie wieczyste <input type="checkbox"/> najem <input type="checkbox"/> użytkowanie <input type="checkbox"/> użyczenie <input type="checkbox"/> dzierżawa <input checked="" type="checkbox"/> nie korzystała	
V. Personel organizacji pożytku publicznego w okresie sprawozdawczym		
1. Pracownicy oraz osoby świadczące usługi na podstawie umowy cywilnoprawnej		
1.1. Liczba osób zatrudnionych w organizacji na podstawie stosunku pracy <i>(W odpowiedzi należy uwzględnić wszystkie osoby zatrudnione w organizacji na podstawie stosunku pracy (etat lub część etatu) w okresie sprawozdawczym, nawet jeśli obecnie nie są już zatrudnione w organizacji)</i>		0.0 osób

1.2. Przeciętna liczba zatrudnionych w organizacji na podstawie stosunku pracy w przeliczeniu na pełne etaty	0.0 etatów
1.3. Liczba osób w organizacji świadczących usługi na podstawie umowy cywilnoprawnej	0.0 osób
<i>wpisać z dokładnością do 1 miejsca po przecinku)</i>	
2. Członkowie	
2.1. Organizacja posiada członków	<input checked="" type="radio"/> Tak <input type="radio"/> Nie
2.2. Liczba członków organizacji wg stanu na ostatni dzień roku sprawozdawczego	6.00 osób fizycznych
	0.00 osób prawnych
3. Wolontariat w okresie sprawozdawczym	
3.1. Organizacja korzystała ze świadczeń wykonywanych przez wolontariuszy <i>(Zgodnie z ustawą z dnia 24 kwietnia 2003 r. o działalności pożytku publicznego i o wolontariacie, wolontariuszami są osoby fizyczne, które ochotniczo i bez wynagrodzenia wykonują świadczenia na rzecz organizacji, niezależnie od tego, czy są to osoby niezwiązane z organizacją, członkowie, pracownicy, osoby świadczące usługi na podstawie umowy cywilnoprawnej czy przedstawiciele władz organizacji)</i>	<input checked="" type="radio"/> Tak <input type="radio"/> Nie
3.2. Liczba wolontariuszy wykonujących świadczenie na rzecz organizacji <u>przez okres krótszy niż 30 dni</u> <i>(Każdy wolontariusz powinien być liczony tylko raz, niezależnie od liczby świadczeń wykonanych na rzecz organizacji w okresie sprawozdawczym i czasu pracy)</i>	0.00 osób
w tym: a) członkowie organizacji, pracownicy organizacji, osoby świadczące usługi na podstawie umowy cywilnoprawnej, członkowie organu zarządzającego	0.00 osób
b) inne osoby	0.00 osób

3.3. Liczba wolontariuszy wykonujących świadczenie na rzecz organizacji <u>przez okres od 30 dni do 6 miesięcy</u> <i>(Każdy wolontariusz powinien być liczony tylko raz, niezależnie od liczby świadczeń wykonanych na rzecz organizacji w okresie sprawozdawczym)</i>	0.00 osób
w tym: a) członkowie organizacji, pracownicy organizacji, osoby świadczące usługi na podstawie umowy cywilnoprawnej, członkowie organu zarządzającego	0.00 osób
b) inne osoby	0.00 osób
3.4. Liczba wolontariuszy wykonujących świadczenie na rzecz organizacji przez okres <u>dłuższy niż 6 miesięcy</u> <i>(Każdy wolontariusz powinien być liczony tylko raz, niezależnie od liczby świadczeń wykonanych na rzecz organizacji OKw okresie sprawozdawczym)</i>	3.00 osób
w tym: a) członkowie organizacji, pracownicy organizacji, osoby świadczące usługi na podstawie umowy cywilnoprawnej, członkowie organu zarządzającego	3.00 osób
b) inne osoby	0.00 osób
VI. Wynagrodzenia w okresie sprawozdawczym	
1. Łączna kwota wynagrodzeń (brutto) wypłaconych przez organizację w okresie sprawozdawczym	0.00 zł
a) z tytułu umów o pracę	0.00 zł
- wynagrodzenie zasadnicze	0.00 zł
- nagrody	0.00 zł
- premie	0.00 zł
- inne świadczenia	0.00 zł
b) z tytułu umów cywilnoprawnych	0.00 zł
2. Łączna kwota wynagrodzeń wypłaconych przez organizację pracownikom oraz osobom świadczącym usługi na podstawie umowy cywilnoprawnej, w związku z prowadzoną działalnością pożytku publicznego	0.00 zł
w tym: a) w związku z prowadzoną działalnością odpłatną pożytku publicznego	0.00 zł
b) w związku z prowadzoną działalnością nieodpłatną pożytku publicznego	0.00 zł
3. Łączna kwota wynagrodzeń wypłaconych przez organizację pracownikom oraz osobom świadczącym usługi na podstawie umowy cywilnoprawnej w związku z prowadzoną działalnością gospodarczą organizacji	0.00 zł
4. Wysokość przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia (brutto) wypłaconego członkom organu zarządzającego organizacji, wliczając wynagrodzenie zasadnicze, nagrody, premie i inne świadczenia oraz umowy cywilnoprawne <i>Aby określić przeciętne miesięczne wynagrodzenie należy: 1. zsumować wszystkie kwoty wynagrodzeń wypłacone w ciągu roku sprawozdawczego (wliczając wynagrodzenie zasadnicze, nagrody, premie i inne świadczenia oraz umowy cywilnoprawne); 2. podzielić zsumowaną kwotę przez 12 (miesiące)</i>	0.00 zł
5. Wysokość przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia (brutto) wypłaconego członkom organu kontroli lub nadzoru, wliczając wynagrodzenie zasadnicze, nagrody, premie i inne świadczenia oraz umowy cywilnoprawne <i>(patrz komentarz do punktu 4)</i>	0.00 zł
6. Wysokość przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia (brutto) wypłaconego członkom innych, niż organu zarządzającego, kontroli lub nadzoru, organów organizacji, wliczając wynagrodzenie zasadnicze, nagrody, premie i inne świadczenia oraz umowy cywilnoprawne <i>(patrz komentarz do punktu 4)</i>	0.00 zł
7. Wysokość przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia (brutto) wypłaconego pracownikom organizacji, wliczając wynagrodzenie zasadnicze, nagrody, premie i inne świadczenia, oraz osobom świadczącym usługi na podstawie umowy cywilnoprawnej <i>(patrz komentarz do punktu 4)</i>	0.00 zł

8. Wysokość najwyższego miesięcznego wynagrodzenia (brutto) wypłaconego członkom organu zarządzającego, wliczając wynagrodzenie zasadnicze, nagrody, premie i inne świadczenia oraz umowy cywilnoprawne		0.00 zł		
9. Wysokość najwyższego miesięcznego wynagrodzenia (brutto) wypłaconego członkom organu kontroli lub nadzoru, wliczając wynagrodzenie zasadnicze, nagrody, premie i inne świadczenia oraz umowy cywilnoprawne		0.00 zł		
10. Wysokość najwyższego miesięcznego wynagrodzenia (brutto) wypłaconego członkom innych, niż organu zarządzającego, kontroli lub nadzoru, organów organizacji, wliczając wynagrodzenie zasadnicze, nagrody, premie i inne świadczenia oraz umowy cywilnoprawne		0.00 zł		
11. Wysokość najwyższego miesięcznego wynagrodzenia (brutto) wypłaconego pracownikom organizacji, wliczając wynagrodzenie zasadnicze, nagrody, premie i inne świadczenia, oraz wynagrodzenia wypłaconego osobom świadczącym usługi na podstawie umowy cywilnoprawnej		0.00 zł		
12. Dodatkowe uwagi dotyczące wynagrodzeń <i>(Można podzielić się z opinią publiczną dodatkowymi uwagami dotyczącymi poziomu lub konstrukcji wynagrodzeń w organizacji, wówczas należy wpisać te uwagi w przygotowane pole)</i>	Fundacja nie zatrudnia osób, wszyscy działają w Fundacji wolontariacko. Nikt nie pobiera wynagrodzenia			
VII. Informacja o udzielonych przez organizację pożytku publicznego pożyczkach pieniężnych w okresie sprawozdawczym				
1. Organizacja udzielała pożyczek pieniężnych		<input type="radio"/> Tak <input checked="" type="radio"/> Nie		
2. Wysokość udzielonych pożyczek pieniężnych		0.00 zł		
3. Statutowa podstawa przyznania pożyczek pieniężnych				
VIII. Informacja o działalności zleconej organizacji pożytku publicznego przez organy administracji publicznej w okresie sprawozdawczym				
1. Organizacja realizowała zadania zlecone przez organy jednostek samorządu terytorialnego		<input type="radio"/> Tak <input checked="" type="radio"/> Nie		
2. Informacja na temat głównych realizowanych zadań i kwot dotacji otrzymanych na ich realizację <i>(Należy podać nazwę zadania, jego główny(-e) cel(-e), nazwę organu udzielającego dotacji oraz kwotę przyznanej dotacji)</i>				
Lp	Nazwa zadania	Cel(-e) zadania	Nazwa organu udzielającego dotacji	Kwota
3. W okresie sprawozdawczym organizacja realizowała zadania zlecone przez organy administracji rządowej lub państwowe fundusze celowe		<input type="radio"/> Tak <input checked="" type="radio"/> Nie		
4. Informacja na temat realizowanych zadań i kwot dotacji otrzymanych na ich realizację <i>(Należy podać nazwę zadania, jego główny(-e) cel(-e), nazwę organu udzielającego dotacji oraz kwotę przyznanej dotacji)</i>				
Lp	Nazwa zadania	Cel(-e) zadania	Nazwa organu udzielającego dotacji	Kwota
IX. Informacja dotycząca realizowanych przez organizację pożytku publicznego w okresie sprawozdawczym zamówień publicznych <i>(Należy wpisać realizowane zamówienia publiczne w rozumieniu ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.) oraz te, do których nie stosuje się przepisów ww. ustawy, np. zamówienia, których wartość nie przekroczyła wyrażonej w złotych równowartości kwoty 14.000 euro)</i>				
1. W okresie sprawozdawczym organizacja realizowała zamówienia publiczne		<input type="radio"/> Tak <input checked="" type="radio"/> Nie		
2. Informacja na temat realizowanych zamówień i kwot otrzymanych na ich realizację				
Lp	Przedmiot zamówienia	Nazwa organu		Kwota

X. Informacje uzupełniające				
1. Wykaz spółek, w których organizacja posiada co najmniej 20% udziałów lub akcji w kapitale zakładowym lub co najmniej 20% ogólnej liczby głosów w organie stanowiącym spółki				
Lp	Nazwa spółki	Siedziba spółki	% udziałów lub akcji w kapitale	% udziału w ogólnej liczbie głosów
2. Wykaz fundacji, których organizacja jest fundatorem				
3. Informacje o kontrolach przeprowadzonych w organizacji przez organy administracji publicznej w okresie sprawozdawczym				
Lp	Organ kontrolujący			Liczba kontroli
4. Organizacja przeprowadziła badanie sprawozdania finansowego na podstawie ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2009 r. Nr 152, poz. 1223, z późn. zm.) lub rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 23 grudnia 2004 r. w sprawie obowiązku badania sprawozdań finansowych organizacji pożytku publicznego (Dz. U. Nr 285, poz. 2852)				<input type="radio"/> Tak <input checked="" type="radio"/> Nie
5. Dodatkowe informacje <i>(Można wpisać w poniższe pole inne informacje, którymi organizacja chciałaby podzielić się z opinią publiczną)</i>				
Fundacja nie zatrudnia osób, działa w oparciu o pracę wolontariacką członków Zarządu. Koszty administracyjne utrzymania działalności Fundacji są opłacane przez Założycielkę Fundacji oraz z odsetek bankowych, dlatego wszystkie podarowane na pomoc potrzebującym środki są przeznaczane na działalność statutową pomocy				
Czytelny podpis osoby upoważnionej lub podpisy osób upoważnionych do składania oświadczeń woli w imieniu organizacji	Alicja Szydłowska-Budzich	Data wypełnienia sprawozdania		