

Witam mam na imię **Nikoś**. Mam skończone 5 lat, choć niektórzy w chwili urodzenia nie dawali mi szans na przeżycie wątpiąc w moją siłę. Stwierdzono u mnie rzadki zespół genetyczny **VACTERL**. Urodziłem się z zespołem mnogich wad wrodzonych takich jak: długoodcinkowa niedrożność przełyku, niedrożność dwunastnicy, wada wrodzona serca, wada kręgosłupów piersiowych ze znaczną skoliozą kręgosłupa w odcinku piersiowym, w wyniku czego osiem miesięcy leżałem w Szpitalu Wojewódzkim w Gdańsku. Przeszedłem tam wieloetapowe leczenie chirurgiczne, kardiochirurgiczne, gastrologiczne itd...

Dzięki determinacji rodziców, wsparciu życzliwych nam ludzi oraz pracownikom z Hospicjum Domowego Dla Dzieci Ks. Dutkiewicza w Gdańsku, którego jestem podopiecznym mieszkam w swoim domu w otoczeniu najbliższych. Mam wyleczone serduszko – które bije jak dzwon, mam też zrekonstruowany przełyk dzięki czemu od czerwca 2016 roku nie odżywiam się już za pomocą pompy dojelitowej, a w sposób naturalny taki jak każdy z was...

To moje wielkie sukcesy i moich najbliższych. Czeka mnie jeszcze kilku-etapowa operacja kręgosłupa w Uniwersyteckim Szpitalu Klinicznym Ortopedii i Rehabilitacji w Zakopanem, gdzie obecnie jestem diagnozowany dwa razy do roku. Termin pierwszej operacji wyznaczono na koniec 2017 roku gdy skończę 6 lat. Na chwilę obecną wada kręgosłupa jest rzędu 80% więc większość doby funkcjonuję w gorsecie ortopedycznym. W związku z chorobą refleksową oraz powikłaniami pooperacyjnymi narażony jestem na wielokrotne zachłysty treścią pokarmową i towarzyszące temu zakażenia dróg oddechowych przebiegające z ostrą niewydolnością oddechową. Liczę na to, że immunolodzy z Centrum Zdrowia Dziecka w Warszawie znajdą jakiś złoty środek dzięki czemu będę mógł, jak moi rówieśnicy bez żadnych przeszkód funkcjonować w środowisku szkolnym. Nadal wymagam stałej i kosztownej rehabilitacji oddechowej przy użyciu m.in. asystora kaszlu i innych urządzeń stymulujących oddech, rehabilitacji ruchowej spowalniającej rozwój skoliozy kręgosłupa jak i terapii neurologopedycznej, pedagogicznej i psychologicznej w warunkach domowych, dzięki którym moich sukcesów w drodze do pełni zdrowia będzie w przyszłości jeszcze więcej...

*Z góry dziękujemy wszystkim życzliwym nam osobom o wielkim sercu...
którzy wspierają nas dzięki swojej ofiarności w walce o zdrowie,
przyszłość i szczęście naszego synka...*

*Rodzice Nikodema:
Patrycja i Karol*

kontakt: myszolinda@gmail.com

JAK PRZEKAZAĆ 1% PODATKU NA PODSTAWIE DRUKU PIT-37

DAROWIZNA NA KONTO:

123. Numer KIRB 0000037904	Wniosekowana kwota Kwota z poz. 124 nie może przekroczyć 1% kwoty z poz. 118, po zaokrągleniu do pełnych dziesiątek groszy w dół.	124.
J. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE Podatnicy, którzy wypełnili część H, w poz. 125 mogą podać cel szczególony 1%, a zaznaczając kwadrat w poz. 126 wyrazić zgodę na przekazanie OPP swojego imienia, nazwiska i adresu wraz z informacją o kwocie z poz. 124. W poz. 127 można podać dodatkowe informacje, np. ułatwiające kontakt z podatnikiem (telefon, e-mail).		
125. Cel szczególny 1% 19055 MYSZKA NIKODEM EMIL	126. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>	
127 Szanowni Darczyńcy, prosimy o wyrażenie zgody w formularzu PIT na przekazanie swoich danych organizacji pożytku publicznego – dzięki temu będziemy wiedzieli, kto udzielił wsparcia naszym podopiecznym.		

**FUNDACJA DZIECIOM
„ZDAŹYĆ Z POMOCĄ”**

ul. Łomiańska 5, 01-685 Warszawa
Alior Bank S.A.
15 1060 0076 0000 3310 0018 2615
z dopiskiem:
19055 Myszka Nikodem Emil
- darowizna na pomoc i ochronę zdrowia