

Twoje 1,5% podatku może działać dużo dobrego

1,5 %

Początek roku to czas rozliczeń podatkowych. Każdy z nas może przekazać 1,5 % podatku i przyczynić się do poprawy życia dzieci i bliskich członków naszego związku. **Zmagania z niepełnosprawnością to nie jest wyzwanie dla jednej osoby.**

Działajmy RAZEM!

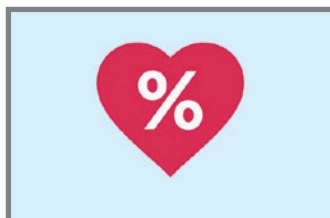
Pamiętajmy o zaznaczeniu w zeznaniu podatkowym pola „Wyrażam zgodę”.



BASIA

Basia Jarosz mierzy się ze skutkami raka piersi, wymaga leczenia i rehabilitacji. Basia jest członkiem NSZZ „Solidarność” w Wodociągach i Kanalizacji w Opolu Sp. z o. o.

**Każdy z nas może pomóc przekazując 1,5% ze swojego podatku
Nr KRS 0000414091, cel szczegółowy: Barbara Jarosz**



ARTUR

Artur choruje na stwardnienie rozsiane i wymaga intensywnej rehabilitacji. Jest członkiem NSZZ „Solidarność” w DIEHL Controls Polska sp. z o. o. w Namysłowie.

**Arturowi można pomóc przekazując 1,5 % podatku na Stowarzyszenie Pokój
Nr KRS 0000251565, cel szczegółowy: Artur Dorociak**



PAULA

Paula od urodzenia choruje na dziecięce porażenie mózgowie. Sama nie je, nie pije, nie siedzi, nie trzyma głowy, nie załatwia swoich potrzeb fizjologicznych. Rodzice muszą wykonywać za nią każdą czynność. Wymaga 24 godzinnej pomocy i stałej opieki oraz intensywnej rehabilitacji. Tato Pauli jest członkiem NSZZ „Solidarność” w Straży Pożarnej w Opolu.

**Pauli można pomóc przekazując 1,5 % podatku,
Nr KRS: 0000037904, cel szczegółowy: 2565 Stellmach Paula**



DANIEL

Dwudziestodwujętny Daniel Koziółek od urodzenia cierpi na mózgowie porażenie dziecięce i padaczkę. Jego rozwój psychoruchowy jest znacznie opóźniony, funkcjonuje na poziomie głębokiego upośledzenia, któremu towarzyszy autyzm w stopniu znacznym, porusza się na wózku inwalidzkim. Danielowi potrzebna jest stała rehabilitacja i leki. Tata Daniela, który po śmierci żony troszczy się o syna samodzielnie, jest członkiem w Organizacji Terenowej NSZZ „Solidarność” w Zawadzkiem.

**Danielowi można pomóc przekazując 1,5% podatku wpisując w PIT
Nr KRS: 0000037904, cel szczegółowy: 13863 Koziółek Daniel**



OLA

Ola ma 11 lat i 100 cm wzrostu, od urodzenia cierpi na rzadką chorobę genetyczną - dysplazję kręgowo-nasadową typu SEDC (uwarunkowaną mutacją heterozygotyczną w genie COL2A1). Jest pod stałą opieką wielu lekarzy specjalistów i rehabilitantów. W minionych dwóch latach, w poznańskiej klinice ortopedii dzieci, dziewczynka przeszła cztery zabiegi operacyjne w obu stawach biodrowych. Musiała na nowo uczyć się chodzić. W połowie 2025 roku czeka ją operacja kręgosłupa. Podjęte leczenie jest zachowawcze, ponieważ choroba jest niewyleczalna. Mama Oli jest członkiem organizacji związkowej w Zarządzie Regionu NSZZ „Solidarność” Śląska Opolskiego.

**Aby przekazać Oli 1,5% podatku w formularzu PIT prosimy wpisać
numer: KRS 0000037904, cel szczegółowy: 32660 Kucz Aleksandra**



MICHALINKA

Michalinka urodziła się w 2019 r. Cierpi na padaczkę lekooporną o podłożu mutacji SCN2a, któremu towarzyszy opóźnienie rozwoju globalnego, wzmożone napięcie mięśniowe oraz zaburzenia sensoryczno-behawioralne. Dziewczynka ma problemy ze wzrokiem (zez zbieżny i oczopląs). Rzeczywistość Michalinki składa się z farmakoterapii, ścisłej diety, rehabilitacji metodą Bobath, masażu szantala, spotkań z neurologopedą, terapii integracji sensorycznej i stymulacji neurorozwojowej. Babcia Michalinki jest członkiem Organizacji Terenowej przy O/ZR NSZZ „S” w Brzegu.

**Możesz pomóc Michalinie przekazując 1,5% podatku Fundacji „Serca dla Maluszka”
Nr KRS: 0000387207, cel szczegółowy: Michalina Andruchów**



MICHAŁ

Michał jest obciążony rzadkimi zespołami chorób neurologicznych, m. in. z. Lennox – Gastauta - ciężką lekooporną padaczką. Jest całkowicie niezdolny do samodzielnego życia, nie chodzi, nie mówi, nie zgłasza żadnych potrzeb życiowych, jest upośledzony fizycznie i intelektualnie. Posiada orzeczenie o znacznym stopniu niepełnosprawności. Jest bardzo schorowany, oprócz padaczki występuje autyzm, alergia, obniżona odporność na infekcje, które nasilają padaczkę, nadwrażliwość na wysokie temperatury (musi mieć klimatyzację), refluks, zaburzenia psychiczne i wiele innych. Mama Beata wychowuje Michała samotnie. Beata Gołuchowska jest członkiem NSZZ „Solidarność” w Uniwersytecie Opolskim.

**Michałowi można pomóc przekazując 1,5 % podatku wpisując w PIT
Nr KRS: 0000273196, cel szczegółowy: dla Michała Gołuchowskiego**



ZUZIA

Zuzia ma 9 lat, zmagają się z mutacją genu SCN2A i autyzmem. Zuzia nie mówi, ma słabe napięcie mięśniowe. Stale potrzebuje opieki neurologa, okulisty, gastrologa, dietetyka. Babcia Zuzi jest wieloletnim członkiem NSZZ “Solidarność” w PKP PLK S.A. Zakład Linii Kolejowych w Opolu.

**Zuzi można pomóc przekazując swój 1,5 % podatku wpisując w PIT
Nr KRS: 0000050135, cel szczegółowy: Dutkowska**



JAKUB

Jakub to pogodny i zawsze uśmiechnięty 7-latek, który rozwija się w spektrum autyzmu. Pomimo jego pogodnego ducha i codziennego uśmiechu, nie mówi, ma zaburzenia adaptacyjne oraz zaburzenia czucia głębokiego. Codzienna rehabilitacja oraz praca z terapeutami na różnych płaszczyznach przynosi efekty, lecz jest bardzo kosztowana. Tato Kubusia jest członkiem NSZZ „S” w Straży Pożarnej w Opolu.

**Możesz wesprzeć Jakuba w codziennej rehabilitacji przekazując 1,5%
Nr KRS 0000273196, cel szczegółowy: Jakub Bulak 644**



OLIWKA

Oliwka urodziła się z zespołem DiGeorgea, jest to rzadka choroba genetyczna charakteryzująca się wieloma objawami przede wszystkim niską odpornością, ma obniżone napięcie mięśniowe. Dziewczynka ma wadę stóp i od czterech lat nosi obuwie ortopedyczne. Ponadto w okresie prenatalnym wykryto ciężką wadę serca zwaną Tetralogią Fallota. W drugim miesiącu życia miała cewnikowanie serca, które nie przyniosło spodziewanych rezultatów. Mając pięć miesięcy przeszła ciężką operację na Oddziale Kardiochirurgii, Transplantacji Serca i Mechanicznego Wspomagania Krążenia u Dzieci w SCCS w Zabrze. W krążeniu pozaustrojowym wykonano: ubytek międzykomorowy zamknięto łąką dakronową, drogę odpływu zrekonstruowano łąką z osierdzia ksenogenego, przepierścieniowo. Oliwię czeka jeszcze jedna operacja serca. Dziewczynka

ma zdiagnozowany autyzm dziecięcy. Oliwii ze względu na zespół wad genetycznych niezbędna jest pomoc: kardiologa, immunologa, genetyka, nefrologa, neurologa, endokrynologa, laryngologa i neurologopedy. Laryngolog zdiagnozowała podśluzówkowy rozszczep podniebienia, który w przyszłości będzie trzeba korygować. Niezbędna jest rehabilitacja, która poprawi kondycję i sprawność fizyczną dziewczynki po operacji.

**Możesz pomóc Oliwce przekazując 1,5% podatku Fundacji „Serca dla Maluszka”
Nr KRS: 0000387207, cel szczegółowy: Oliwia Orłowska**



PIOTR

Piotr od kilku lat cierpi z powodu spastycznego porażenia czterokończynowego. W sierpniu 2022 r. lekarze postawili ostateczną, druzgocącą diagnozę - stwardnienie zanikowe boczne (SLA/ALS). Ta okrutna choroba prowadzi do uszkodzenia obwodowego i ośrodkowego neuronu ruchowego, co w konsekwencji powoduje zanik mięśni i niedowład różnych części ciała. Obecnie Piotr jest niemal całkowicie sparaliżowany i zależny od pomocy innych osób. Półtora roku temu przestał mówić, choroba atakuje mięśnie odpowiadające za przełykanie i oddychanie. Niestety nie istnieje żadna terapia ani żaden lek, które mogłyby cofnąć jej następstwa. Kluczowym elementem w codziennej walce z chorobą jest regularna rehabilitacja, której ilość refundowana w ramach NFZ jest niewystarczająca. Prócz szeregu leków łagodzących tylko niektóre uciążliwe objawy choroby, Piotr stosuje odpowiednią suplementację, wspierającą układ nerwowy i działanie mięśni. Niestety Piotra i jego rodziny nie stać, aby móc to wszystko samodzielnie sfinansować. Córka Piotra, Luiza Jadżyn jest aktywnym członkiem MOZ NSZZ „Solidarność” i długoletnim pracownikiem WSSE w Opolu.

Słów kilka od Piotra: przekazując 1,5% wspierasz mnie w codziennym życiu. Za Twoją dobroć dziękuję Ci z całego serca.

Piotrowi można pomóc przekazując 1,5% podatku na Jego „konto” w Fundacji AVALON: KRS 0000270809 wpisując „cel szczegółowy”: „JADŻYN, 14410”.



MICHAŁ

Michał urodził się 7 kwietnia 2017 roku. Badania genetyczne wykonane po porodzie potwierdziły zespół Downa (trisomia 21). Jest to zespół wad wrodzonych spowodowanych obecnością dodatkowego, trzeciego chromosomu 21, dlatego Michał jest pod opieką wielu lekarzy specjalistów (endokrynolog, okulista, laryngolog, enterogastrolog, genetyk, neurochirurg, lekarz rehabilitacji, psycholog) oraz rehabilitantów i terapeutów. Trisomia 21 wiąże się z niepełnosprawnością ruchową i intelektualną. Michał każdego dnia dzielnie walczy, aby nadrobić zaległości, które dostał na samym starcie życia. Michał objęty jest terapią: rehabilitacyjną, logopedyczną, neurologopedyczną, hipoterapią, terapią ręki. Pozytywny wpływ na rozwój Michała mają także turnusy. Koszty są ogromne i bardzo urosły w ciągu ostatniego roku. Na ten moment największym wyzwaniem dla chłopca jest komunikacja tzn. rozwój mowy który jest znacznie opóźniony ze względu na apraksję motoryczną. Tato Michała jest członkiem NSZZ „Solidarność” w Straży Pożarnej w Opolu.

**Aby przekazać Michałkowi 1,5% podatku w formularzu PIT
Nr KRS 0000037904, cel szczegółowy: 33026 Cabała Michał**



JOASIA

Joasia urodziła się jako wcześniak w 2003 roku z rozpoznaniem porażenia mózgowego. Joasia ma zdiagnozowany autyzm i wymaga ciągłej rehabilitacji. Tato Joasi jest członkiem NSZZ „Solidarność” w Państwowej Straży Pożarnej w Głubczycach.

**Jeśli chcesz pomóc Joasi przekaż 1,5 % podatku,
Nr KRS: 0000037904, cel szczegółowy: 19132 Joanna Hajda**



WIKI i LILA

Dziewczynki zostały osierocone w wyniku zderzenia trzech samochodów w dniu 16. 07. 2015 r. pod Dębską Kuźnią. Obecnie wychowują je dziadkowie. Dziewczynki mają zdiagnozowaną astmę i liczne alergie. Dziadek dziewczynek Artur jest przewodniczącym MKZ Huty „Małapanew” Sp. z o. o. w Ozimku.

**Dziewczynkom można pomóc przekazując 1,5 % podatku wpisując w PIT
Nr KRS: 0000037904, cel szczegółowy: 35 234 Hordes Lilianna i Wiktoria**



ALICJA

Alicja urodziła się z rzadką chorobą genetyczną jaką jest Zespół Williamsa. Zespół Williamsa to mały defekt kodu DNA. Powoduje on u Ali problemy z sercem, wzrokiem, nerkami, tarczycą, stawami wadą postawy, zębami oraz opóźnieniem intelektualnym. Ala jest stale rehabilitowana i pod stałą opieką specjalistów. Dziewczynka potrzebuje intensywnej rehabilitacji oraz opieki wielu specjalistów. Tato Ali jest członkiem NSZZ „S” w Sekcji Utrzymania Obiektów Inżynierskich Linii Kolejowych Zakład Maszyn Torowych w Krakowie.

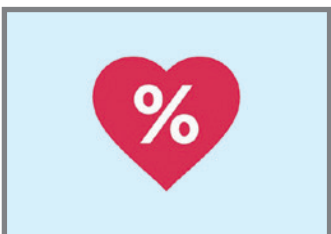
**Ali można pomóc przekazując 1,5% podatku wpisując w PIT
Nr KRS: 0000037904, a w polu cel szczegółowy: 36726 Surma Alicja**



SZYMON

Szymon to dzielny 7-latek, który od urodzenia zmagają się z rzadką chorobą genetyczną POLR2A, zespołem Dandy-Walkera oraz chorobą Hirschsprunga. Problemy zdrowotne uniemożliwiają mu samodzielne poruszanie się oraz porozumiewanie z bliskimi. Szymonek potrzebuje stałej rehabilitacji, leczenia, sprzętów ortopedycznych, artykułów higienicznych, suplementów oraz specjalistycznej diety. Tato Szymona jest członkiem NSZZ „Solidarność” w Straży Pożarnej w Krapkowicach.

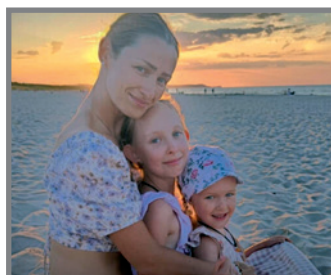
**Szymonowi można pomóc przekazując 1,5% podatku wpisując w PIT
Nr KRS: 0000387207, cel szczegółowy: 3328 Szymon Ożóg**



BARTOSZ

Bartosz Michała od 2021r choruje na cukrzycę typu 1. Tato chłopca jest członkiem NSZZ „Solidarność” w Straży Pożarnej w Opolu.

**Możesz pomóc Bartoszowi przekazując 1,5 % podatku na Fundację dla Dzieci
z Cukrzycą KRS 0000163346, cel szczegółowy: Bartosz Michała 809930**



MAŁGOSIA

Córka naszej związkowej koleżanki z KOWR w Opolu Małgosia Szpitalak wiosną 2023 roku zachorowała na nowotwór złośliwy piersi. Terapia, wizyty u specjalistów, rehabilitacja, badania, nierefundowane leki, wzmacniające suplementy i terapie wzmacniające osłabiony chorobą i lekami organizm, nieustannie generują ogromne koszty. Małgosi możesz też pomóc wpłacając pieniądze na konto zbiórki

**www.siepomaga.pl/malgosia-szpitalak lub przekazując 1,5% swojego podatku:
NR KRS0000396361, cel szczegółowy 1,5% 0613976 Małgorzata**



ANTEK

Antek ma 14 lat. Jak mówią jego rodzice, nie jest taki jak większość nastolatków w tym wieku, jest wyjątkowy. Ma autyzm, który towarzyszy mu każdego dnia. Antoś uczęszcza na prywatną terapię, która jest bardzo kosztowna, jest na specjalnej diecie (bez glutenu, bez mleka i bez białek jaj). Na co dzień jestem pogodnym i uśmiechniętym chłopcem, dla którego każdy dzień to jedna wielka przygoda. Tato chłopca jest członkiem OZ NSZZ „Solidarność” w Hellmann Worldwide Logistics Polska Sp. z o. o. w Namysłowie.

**Antkowi można pomóc przekazując 1,5,% podatku wpisując w PIT
Nr KRS: 0000127075, cel szczegółowy: 2101 Antoni Kuźniarz**