

# APEL O POMOC

Zwracamy się do Państwa z gorącą prośbą o pomoc finansową dla naszego 4 -letniego synka Przemka, który urodził się z wadą genetyczną (zespół aberracji chromosomowej - chromosom pierścieniowy 18 pary).

Choroba objawia się u Przemka głębokim obustronnym niedosłuchem czuciowo - nerwowym, opóźnieniem rozwoju psychomotorycznego, niedoborem wzrostu, koślawością stóp, nadwzrocznością i zezem, alergią, wrodzoną obniżoną odpornością organizmu, wnetrostwem. Niestety nie jest możliwe prognozowanie jego dalszego rozwoju.

Przemek wymaga stałej wielospecjalistycznej opieki lekarskiej i rehabilitacji, w tym wizyt u audiologa, logopedy, laryngologa, ortopedy, neurologa, okulisty, chirurga, genetyka, alergologa, pediatri, otolaryngologa, protetyka słuchu, tyflopädagoga czy psychologa.



Bierze także udział w zajęciach rehabilitacji ruchowej, treningu słuchu i mowy, dogoterapii, a w miarę możliwości zdrowotnych: hipoterapii i zajęć na basenie.

Niestety nawracające infekcje dróg oddechowych (z powodu wrodzonej obniżonej odporności organizmu) mocno przeszkadzają w rehabilitacji. Pomagamy mu przez inhalacje wziewne, także medykamentami w ramach zaleceń lekarskich.

W grudniu mija rok od wszczęcia implantu ślimakowego. Przemek dobrze reaguje na dźwięki otoczenia. Zdawać by się mogło, że jego wokalizowanie przerodzi się lada chwila w słowa. Jednak wciąż czekamy jak powie mama lub tata. Przed nim wciąż długotrwała rehabilitacja czyli ćwiczenia logopedyczne i treningi. Obecnie, aby choć częściowo ułatwić mu komunikację próbujemy wprowadzić podstawy języka migowego.

Bardzo się cieszymy, że już zaczął chodzić. Wkładki ortopedyczne korygujące koślawe stopy pozwalają mu stawiać coraz pewniejsze kroki. Praca nad motoryką ruchu poprzez utrzymanie równowagi na różnego rodzaju sprzęcie to codzienność wyjazdów do pobliskiego Poznania.

W roku 2011 dzięki hojności darczyńców Przemek był na dwóch wyjazdach, łącznie cztery tygodnie wspólnych, codziennych zajęć ruchowych, logopedycznych, ogólnorozwojowych....

Bardzo dziękujemy !

Mamy świadomość, że codzienna rehabilitacja i powtarzające się wyjazdy na turnusy rehabilitacyjne, dadzą dalsze efekty leczenia. Jednak program leczniczo - rehabilitacyjny w formie dwutygodniowych turnusów jest bardzo kosztowny i przekracza nasze możliwości finansowe.

Będziemy niezmiennie wdzięczni ludziom wielkiego serca za pomoc dla Przemka, gdyż niezależnie od jej wielkości będzie ona każdorazową nadzieją dla naszego synka na jego normalne funkcjonowanie w społeczeństwie.

Wpłata nawet symbolicznej złotówki to krok w życiu Przemka,  
w imieniu którego dziękujemy z całego serca.

[www.dzieciom.pl/8400](http://www.dzieciom.pl/8400)

Wszelkie darowizny można kierować na konto: **15 1060 0076 0000 3310 0018 2615**  
Fundacja Dzieciom „Zdążyć z Pomocą”, ul. Łomiańska 5, 01-685 Warszawa  
z dopiskiem: **8400, Nowak Przemysław - darowizna na pomoc i ochronę zdrowia.**

Można też przekazać 1% podatku na rzecz Przemka.



<b>H. WNIOSEK O PRZEKAZANIE 1% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POŻYTKU PUBLICZNEGO (OPP)</b>		
Należy podać numer wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego (Numer KRS) organizacji wybranej z wykazu oraz wysokość kwoty na jej rzecz.		
124. Numer KRS	<b>0000037904</b>	Wnioskowana kwota Kwota z poz.125 nie może przekroczyć: 1% kwoty z poz.120, po zaokrągleniu do pełnych dziesiątek groszy w dół.
		125. zł. gr
<b>I. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE</b>		
Podatnicy, którzy wypełnili część H, w poz.126 mogą podać cel szczegółowy 1%, a zaznaczając kwadrat w poz.127 wyrazić zgodę na przekazanie OPP swojego imienia, nazwiska i adresu wraz z informacją o kwocie z poz.125. W poz.128 można podać dodatkowe informacje, np. ułatwiające kontakt z podatnikiem (telefon, e-mail).		
126. Cel szczegółowy 1%	<b>8400 Nowak Przemysław</b>	127. Wyrażam zgodę <input checked="" type="checkbox"/>

kontakt – [przemeknowak@onet.pl](mailto:przemeknowak@onet.pl)

Julita i Paweł Nowak – rodzice Przemka