

Zgodnie z rozporządzeniem Ministra Sprawiedliwości z dnia 8 maja 2001 r., w sprawie ramowego zakresu sprawozdania z działalności fundacji (Dz. U. z dnia 22 maja 2001 r.)

Na podstawie art. 12 ust. 4 ustawy z dnia 6 kwietnia 1984 r. o fundacjach (Dz. U. z 1991 r. Nr 46, poz. 203, z 1997 r. Nr 121, poz. 769 i z 2000 r. Nr 120, poz. 1268) zarządza się, co następuje:

SPRAWOZDANIE MERYTORYCZNE ZA ROK 2017

FUNDACJA
POMOCY OSOBOM NIEPEŁNOSPRAWNYM
ORAZ DZIECIOM I MŁODZIEŻY
AUXILIUM
Ul. Regis 2, 32-700 Bochnia

NACZELNIK URZĘDU
KRAJOWEGO W BOCHNI
CENTRUM OBSŁUGI

28. 06. 2018

wpłynęło dnia

1. Informacje o organizacji

Fundacja Pomocy Osobom Niepełnosprawnym oraz Dzieciom i Młodzieży AUXILIUM

Adres siedziby: ul. Regis 2, 32-700 Bochnia

Telefon/fax. brak

e-mail: luiza.s@interia.pl

Strona internetowa: <http://auxilium-fundacja.org.pl>

Data wpisu do Krajowego rejestru Sądowego: 06.02.2012 r.

Nr KRS: 0000410419

REGON: 122503229

NIP: 868-195-96-52

Fundacja Pomocy Osobom Niepełnosprawnym oraz Dzieciom i Młodzieży AUXILIUM prowadziła działalność gospodarczą w zakresie określonym w KRS według wpisu do rejestru przedsiębiorców.

2. Członkowie ZARZĄDU FUNDACJI:

Luiza Sawicka Hofstede – prezes fundacji

Mirosław Cibor – vice prezes fundacji

Małgorzata Kowalska - Wróbel – vice prezes fundacji

Agata Tabor – vice prezes fundacji

3. Członkowie RADY FUNDACJI:

Bogusław Dźwigaj – przewodniczący rady fundacji

Anna Sądel – członek rady fundacji

Paulina Wnęk Dzieża – członek rady fundacji

4. Cele Fundacji:

Celem działalności Fundacji jest:

1. promowanie profilaktyki zdrowia i urody wszystkich osób,
2. aktywizowanie ludzi niepełnosprawnych, zdrowych oraz dzieci i młodzieży, na rzecz profilaktyki zdrowia i urody,
3. działania na rzecz osób niepełnosprawnych, w szczególności w zakresie rehabilitacji,
4. inicjowanie i wspieranie działalności naukowo-badawczej i popularnonaukowej dotyczącej celów statutowych.

5. Zasady, formy i zakres działalności statutowej

Fundacja realizuje cele statutowe nieodpłatnie poprzez:

- a) udzielania porad i pomocy osobom fizycznym oraz osobom prawnym i jednostkom organizacyjnym nieposiadającym osobowości prawnej w zakresie realizacji celów Fundacji,

Anna Sądel

Fundacja Pomocy Osobom Niepełnosprawnym
oraz Dzieciom i Młodzieży "AUXILIUM"
32-700 Bochnia, ul. Regis 2
NIP 868-195-96-52 Regon 122503229

LSA
aw
mb

- b) organizowanie spotkań służących wymianie doświadczeń osób i jednostek prowadzących działalność w zakresie zbieżnym z celami Fundacji,
- c) współpracę z instytucjami państwowymi i samorządowymi, organizacjami pozarządowymi oraz innymi stowarzyszeniami i fundacjami, a nawet osobami fizycznymi, w zakresie objętym celem Fundacji,
- d) upowszechnianie wiedzy o przyczynach niepełnosprawności, zwyrodnień oraz zaburzeń spowodowanych brakiem profilaktyki zdrowia i urody,
- e) finansowanie lub dofinansowanie pomocy dydaktycznych i rehabilitacyjnych dla osób z zaburzeniami wzroku,
- f) finansowanie lub dofinansowanie pomocy dydaktycznych i rehabilitacyjnych dla osób z zaburzeniami ruchu,
- g) wspieranie organizacyjne, rzeczowe i finansowe badań naukowych w zakresie profilaktyki zdrowia i urody oraz rehabilitacji.
- h) organizowania kursów, sympozjów i seminariów naukowych oraz popularnonaukowych poświęconych problemom życia codziennego,
- i) organizowania koncertów muzycznych, eventów kulturalno-rozrywkowych,
- j) ułatwianie aktywności społecznej osób niepełnosprawnych, chorych, w trudnej sytuacji materialnej oraz dzieci i młodzieży,
- k) fundowania stypendiów umożliwiających naukę i doszkalanie.

6. Informacja o prowadzonej działalności gospodarczej według wpisu do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego.

Fundacja realizuje cele pożytku publicznego odpłatnie poprzez:

- a) organizowanie kursów językowych,
- b) organizowanie zajęć rehabilitacyjnych i rekreacyjnych,
- c) uczestnictwo osób w imprezach rekreacyjno-sportowych.

7. Uchwały zarządu Fundacji

W roku 2017 Zarząd Fundacji przyjął następujące uchwały:

1. Uchwała nr 1/2017 z dnia 06.01.2017 r. - w sprawie podjęcia współpracy przy organizacji konferencji związanej z FOP (fibrodysplazją) w porozumieniu z firmą Clementia Pharmaceuticals Inc.;
2. Uchwała nr 2/2017 z dnia 08.02.2017 r. - w sprawie wniosku o podopiecznego Fundacji pana Romana Marcinkiewicza o wykreśleniu podopiecznego Romana Marcinkowskiego z grona podopiecznych Fundacji.
3. Uchwała nr 3/2017 z dnia 30.03.2017 r. w sprawie zatwierdzenia sprawozdania za rok 2016.
4. Uchwała nr 4/2017 z dnia 30.03.2017 - Uchwała fundatora w sprawie odwołania dwóch wiceprezesów zarządu (Agata Nizioł i Magdalena Dyga).
5. Uchwała nr 5/2017 z dnia 30.03.2017 - Uchwała fundatora w sprawie powołania wiceprezes zarządu (Małgorzata Kowalska Wróbel)
6. Uchwała nr 6/2017 z dnia 30.03.2017 r. - W sprawie zmiany statutu Fundacji Pomocy Osobom Niepełnosprawnym oraz Dzieciom i Młodzieży Auxilium,
7. Uchwała nr 7/2017 z dnia 02.04.2017 r. w sprawie nadania subkont dla kolejnych podopiecznych Fundacji: Klaudia Madej 46 2490 0005 0000 4600 1719 6049, Hanna Nowak 74 2490 0005 0000 4600 2553 0076
8. Uchwała nr 8/2017 z dnia 28.04.2017 r. w sprawie współpracy z Fundacją „Niewidomi Na Tandemach”
9. Uchwała nr 9/2017 z dnia 11.05.2017 r., o podjęciu współpracy z Fundacją im. Adama Worwy z siedzibą w Nowym Targu
10. Uchwała nr 10/2017 z dnia 29.05.2017 r. w sprawie nadania subkont dla kolejnych podopiecznych Fundacji: Siostry bliźniaczki Ala i Hania Łazarz 10 2490 0005 0000 4600 2682 1716
11. Uchwała nr 11/2017 z dnia 10.07.2017 r. w sprawie decyzji o zatrudnieniu na podstawie umowy o dzieło pani Magdaleny Dyga, celem prowadzenia sekretariatu – obsługi administracyjnej Fundacji Auxilium,
12. Uchwała nr 12/2017 z dnia 14.07.2017 r. w sprawie decyzji o podjęciu jednorazowej współpracy z organizatorami Sceny Letniej w Nowym Wiśniczu – pomoc dla braci Kacpra i Kamila Fortuny

Fundacja Pomocy Osobom Niepełnosprawnym
oraz Dzieciom i Młodzieży "AUXILIUM"

32-700 Bochnia, ul. Regis 2
NIP 868-195-96-52 Regon 12250

13. Uchwała nr 13/2017 z dnia 19.07.2017 r. w sprawie decyzji o podjęciu działań dotyczących zbiórki dla rodziny pani Małgorzaty Barczyk i jej dwóch synów.
- 13a. Uchwała nr 13a/2017 z dnia 31.07.2017 r. w sprawie decyzji o przekazaniu dokumentacji księgowej dotyczącej Fundacji Pomocy Osobom Niepełnosprawnym oraz Dzieciom i Młodzieży AUXILIUM do Biura Rachunkowego: Usługi finansowe Łukasz Kita, ul. Turkowskiego 5, 32-700 Bochnia
14. Uchwała nr 14/2017 z dnia 14.09.2017 r. w sprawie współpracy z Fundacją „Niewidomi Na Tandemach”
15. Uchwała nr 15/2017 z dnia 22.10.2017 r. w sprawie przekazania środków zebranych podczas akcji 1%, zgodnie z celami szczegółowymi określonymi w dokumentacji otrzymanej z Urzędu Skarbowego w Bochni.
16. Uchwała nr 16/2017 z dnia 07.11.2017 r. w sprawie wykreślenia z grona podopiecznych Joanny Bobek – na wniosek Edyty Bobek – matki, w sprawie wykreślenia z grona podopiecznych Pauliny Węgrzyn – na wniosek Marii Węgrzyn – matki, w sprawie nadania subkont dla kolejnych podopiecznych Fundacji: Grzegorz Maciejasz 61 2490 0005 0000 4600 7916 3259, Siostry Nadia i Daria Juszczyk 72 2490 0005 0000 4600 5846 5977, w sprawie uzupełnienia zapisu dotyczącego uchwały 13/2017 z dnia 19.07.2017 r. – przypisano konto 56 2490 0005 0000 4600 6418 4027 dla Bartosza Barczyk – wcześniej remont domu dla rodziny Barczyk.
17. Uchwała nr 17/2017 z dnia 24.11.2017 r. w sprawie nadaniu subkonta dla kolejnego podopiecznego Fundacji: Dariusz Plesiński 88 2490 0005 0000 4600 2947 7045, w sprawie negatywnego rozpatrzenia wniosku pani Magdaleny Gadowskiej o przyjęcie do grona podopiecznych
18. Uchwała nr 18/2017 z dnia 10.12.2017 r. w sprawie nadania subkonta dla kolejnego podopiecznego Fundacji: Lilianka Zapalska 69 2490 0005 0000 4600 6891 4289
19. Uchwała nr 19/2017 z dnia 20.12.2017 r. w sprawie przelaniu na konto Urzędu Skarbowego w Bochni NBP O/O Kraków 22 1010 1270 0029 1622 2300 0000 środków, które pracownicy Urzędu Skarbowego niesłusznie przekazali na konto Fundacji Auxilium,
20. Uchwała nr 20/2017 z dnia 28.12.2017 r. w sprawie decyzji o rozpoczęciu akcji 1% podatku za rok 2017 na rzecz podopiecznych Fundacji Pomocy Osobom Niepełnosprawnym oraz Dzieciom i Młodzieży Auxilium.
21. Uchwała nr 21/2017 z dnia 28.12.2017 r. w sprawie decyzji o zaksięgowaniu w koszty wpłaty środków dla Dawidka Marszałka

8. Informacja o wysokości uzyskanych przychodów na dzień 31.12.2017 r.

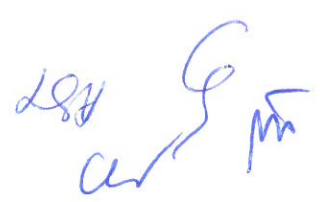
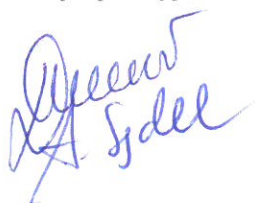
W 2017 roku Fundacja uzyskała przychody w kwocie 582 197,86 zł, w tym:

- przychód z poprzedniego roku 270 303,84 zł
- środków pochodzących ze źródeł publicznych, w tym z budżetu gminy 0,00 zł
- darowizny z działalności statutowej nieodpłatnej 30 127,52 zł
- darowizny pieniężne ze zbiorów publicznych 86 076,66 zł
- darowizny ze wskazaniem 12 3940,69 zł
- inne przychody finansowe 794,58 zł
- przychody operacyjne 0,00 zł
- przychody z działalności gospodarczej 12 646,80 zł
- 1% - 58 307,77 zł

9. Informacja o poniesionych kosztach na dzień 31.12.2017 r.

W 2017 r. Fundacja poniosła koszty statutowe o łącznej wysokości 213 730,19 zł, w tym:

- na realizację celów statutowych w wysokości 187 775,05 zł
- na administrację w wysokości 18 912,16 zł
- koszty działalności gospodarczej 6 368,42 zł
- koszty finansowe 674,44 zł
- koszty operacyjne 0,12 zł



10. Dane o:

a) liczbie osób zatrudnionych w fundacji z podziałem według zajmowanych stanowisk i z wyodrębnieniem osób zatrudnionych wyłącznie w działalności gospodarczej: **Fundacja nie zatrudniała w okresie od 01.01.2017 - 31.12.2017 osób na podstawie umów o pracę.**

b) łącznej kwocie wynagrodzeń wypłaconych przez fundację z podziałem na wynagrodzenia, nagrody, premie i inne świadczenia, z wyodrębnieniem całości tych wynagrodzeń osób zatrudnionych wyłącznie w działalności gospodarczej: **Fundacja nie zatrudniała w okresie od 01.01.2017 - 31.12.2017 osób na podstawie umów o pracę.**

c) wysokości rocznego lub przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia wypłaconego łącznie członkom zarządu i innych organów fundacji oraz osobom kierującym wyłącznie działalnością gospodarczą z podziałem na wynagrodzenia, nagrody, premie i inne świadczenia: **Fundacja nie zatrudniała w okresie od 01.01.2017 - 31.12.2017 osób na podstawie umów o pracę.**

d) wydatkach na wynagrodzenia z umów:

Umowa o dzieło: **Fundacja opłaciła umowy o dzieło: 2 osoby na łączną kwotę 1 995,00 zł brutto.**

Umowa zlecenie: **1 osoba na łączną kwotę 5005 zł brutto.**

e) udzielonych przez fundację pożyczkach pieniężnych, z podziałem według ich wysokości, ze wskazaniem pożyczkobiorców i warunków przyznania pożyczek oraz z podaniem podstawy statutowej udzielania takich pożyczek: **Fundacja nie udzielała pożyczek.**

f) kwotach ulokowanych na rachunkach bankowych ze wskazaniem banku: **NIE WYSTĄPIŁY**

g) konta Fundacji:

Na dzień 31.12.2017 r. Fundacja ma podpisaną umowę na prowadzenie rachunku bankowego z Alior Bankiem O/Bochnia ze stanem salda w wysokości 237998,56

Subkonta w Alior Banku o/Bochnia z podaniem kwot na rachunkach (33 numerów kont):

L p	Imię i nazwisko podopiecznego	Nr konta	Stan konta na 31.12.2017
1	Bartosz Barczyk + remont domu	56 2490 0005 0000 4600 6418 4027	3 305,00 PLN
2	Krystian Berner	97 2490 0005 0000 4600 4852 6907	00,00 PLN
3	Daria i Nadia Juszczak	72 2490 0005 0000 4600 5846 5977	12 843,49 PLN
4	Albert Bobowski	27 2490 0005 0000 4600 4301 8567	00,00 PLN
5	Krzysztof Broszkiewicz	86 2490 0005 0000 4600 5159 4051	52 085,25 PLN
6	Krzysztof Imiolek	54 2490 0005 0000 4600 7385 5254	00,00 PLN
7	Jakub Jakubowski	83 2490 0005 0000 4600 9779 2877	26 715,09 PLN
8	Wiktoria Jonak	19 2490 0005 0000 4600 9443 3949	9 024,03 PLN
9	Ala i Hania Łazarz	10 2490 0005 0000 4600 2682 1716	15 920,50 PLN
10	Grzegorz Maciejasz	61 2490 0005 0000 4600 7916 3259	00,00 PLN
11	Tomasz Machaj	44 2490 0005 0000 4600 3058 1018	50,30 PLN
12	Klaudia Madej	46 2490 0005 0000 4600 1719 6049	8 450,51 PLN
13	Hanna Nowak	74 2490 0005 0000 4600 2553 0076	5 373,10 PLN
14	Dawid Marszałek	36 2490 0005 0000 4600 2714 1736	26 438,84 PLN

15	Tosia Pióro	60 2490 0005 0000 4600 4333 9528	4 7315,47 PLN
16	Jan Sokański	81 2490 0005 0000 4600 1530 7605	1 861,00 PLN
17	Patryk Styczeń	26 2490 0005 0000 4600 1265 0019	6 289,86 PLN
18	Jakub Surma	64 2490 0005 0000 4600 3991 7587	00,00 PLN
19	Filip Tabor	62 2490 0005 0000 4600 2595 7674	9 426,28 PLN
20	Marcin Trybuła	25 2490 0005 0000 4600 8284 0692	00,00 PLN
21	Sara Wąs	93 2490 0005 0000 4600 9940 0084	4 684,88 PLN
22	Krzysztof Plesiński	88 2490 0005 0000 4600 2947 7045	00,00 PLN
23	Liliana Zapalska	69 2490 0005 0000 4600 6891 4289	160,00 PLN

Inne subkonta w Alior Bank o/Bochnia:

24	Rachunek biznes	44 2490 0005 0000 4530 3745 3706	136 878,02 PLN
25	Doroczny koncert charytatywny	25 2490 0005 0000 4600 8758 4186	3 905,32 PLN
26	1%	35 2490 0005 0000 4600 5458 7128	00,00 PLN
27	Bieg solny	46 2490 0005 0000 4600 6692 6591	00,00 PLN
28	Konto w Euro	59 2490 0005 0000 4600 2987 1193	140,00 EURO
29	Program stypendialny	82 2490 0005 0000 4600 3057 2768	2 650,00 PLN
30	Potrąfisz Polsko	64 2490 0005 0000 4600 8421 5838	1 499,64 PLN

Inne rachunki pomocnicze (niewykorzystane):

31	Nieprzypisany	78 2490 0005 0000 4600 3107 2972	00,00 PLN
32	Nieprzypisany	79 2490 0005 0000 4600 7135 8121	00,00 PLN
33	Nieprzypisany	32 2490 0005 0000 4600 9798 3721	00,00 PLN

h) wartości nabytych obligacji oraz wielkości objętych udziałów lub nabytych akcji w spółkach prawa handlowego ze wskazaniem tych spółek: **NIE WYSTĄPIŁY**

i) nabytych nieruchomościach, ich przeznaczeniu oraz wysokości kwot wydatkowanych na to nabycie: **NIE WYSTĄPIŁY**

j) nabytych pozostałych środkach trwałych: **NIE WYSTĄPIŁY**

k) wartości aktywów i zobowiązań Fundacji ujętych we właściwych sprawozdaniach finansowych sporządzanych dla celów statystycznych: 383840,19

- zobowiązania Fundacji na dzień 31.12.2017 r. - 13325,61

11. Dane o działalności zleconej fundacji przez podmioty państwowe i samorządowe (usługi, państwowe zadania zlecone i zamówienia publiczne) oraz o wyniku finansowym tej działalności: **NIE WYSTĄPIŁA**

12. Informacja o rozliczeniach fundacji z tytułu ciężących zobowiązań podatkowych, a także informację w sprawie składanych deklaracji podatkowych.

Fundacja złożyła pit-11 za rok 2017 z umowy o dzieło i zlecenie do dnia 28.02.2018.

Fundacja złożyła pit 4 R za rok 2017 do dnia 31.01.2018

Fundacja złożyła deklarację Cit-8 za 2017 do dnia 31.03.2018

[Signature]

[Signature]

13. Kontrole w Fundacji

W okresie sprawozdawczym nie było przeprowadzanych kontroli w fundacji.

14. Działania organizowane i współorganizowane przez Fundację Pomocy Osobom Niepełnosprawnym oraz Dzieciom i Młodzieży AUXILIUM, zrealizowane w 2017 r. oraz działania zorganizowane w roku 2017, podczas których organizatorzy przeprowadzili zbiórke datków na rzecz podopiecznych Fundacji Pomocy Osobom Niepełnosprawnym oraz Dzieciom i Młodzieży AUXILIUM:

- 17 stycznia 2017 - XIII edycja Imprezy Charytatywnej „Bawiac się pomagasz”, w Zespole Szkół Nr 3 w Bochni, wystąpił Marek Piekarczyk – zbiórka publiczna na rzecz podopiecznych Fundacji AUXILIUM
- 11 lutego 2017 – Bochnia, festiwal koszykówki – zbiórka publiczna na rzecz podopiecznych Fundacji AUXILIUM
- 17 lutego 2017 - Rock dla Tosi – Żaczek, Kraków – wystąpili: Skazani, Away From Silence, Marek Piekarczyk – zbiórka publiczna dla Tosi Pióro
- 11 marca 2017 – Piwnica Brzesko, wystąpił Bogusław Żytniewski – zbiórka dla Krzysztofa Broszkiewicza
- 8 kwietnia 2017 – III Turniej Piłki Ręcznej Oldbojów - zbiórka publiczna na rzecz podopiecznych Fundacji AUXILIUM
- 3 maja 2017 – 10 strzałów ku chwale ojczyzny – zbiórka publiczna na rzecz podopiecznych Fundacji AUXILIUM
- 12 maja 2017 – Oratorium św. Kingi, Mirosław Cibor – uhonorowany Orderem Niezapominajki, wystąpił Marek Piekarczyk – zbiórka publiczna dla Andrzeja Brandstattera
- 1 lipca 2017 – III Charytatywny Bieg o Pierścień Św. Kingi – bieg ulicami Bochni - zbiórka publiczna na rzecz podopiecznych Fundacji AUXILIUM
- 8 lipca 2017 – Piknik Strażacki w Chodenicach - zbiórka publiczna na rzecz podopiecznych Fundacji AUXILIUM
- 15 lipca 2017 – Wiśnicka Scena Letnia – zbiórka publiczna dla braci Kacpra i Kamila Fortuny
- 15 sierpnia 2017 – Lipnickie Specjały, piknik w Lipnicy, zbiórka publiczna dla Sary Wąs
- 20 sierpnia 2017 – parafia w Chelmie, projekt Potrafisz Polsko!, Letnie Impresje Muzyczne – koncert dla Ali i Hani
- 27 sierpnia 2017 – parafia św. Jana, Bochnia, projekt Potrafisz Polsko!, Letnie Impresje Muzyczne – koncert dla Ali i Hani
- 10 września 2017 - parafia św. Mikołaja w Bochni, projekt Potrafisz Polsko!, Letnie Impresje Muzyczne – koncert dla Ali i Hani
- 15 września 2017 - Pan Naleśnik, Kraków, koncert dla Filipka – wystąpiła grupa: Latające Talerze – zbiórka publiczna dla Filipa Tabora
- 17 września 2017 – Tandemowe łamanie barier – współpraca z fundacją Niewidomi na Tandemach

Fundacja Pomocy Osobom Niepełnosprawnym
oraz Dzieciom i Młodzieży "AUXILIUM"

32-700 Bochnia, ul. Regis 2

NIP 868-195-96-52 Regon 1225032

- **15 października 2017** – Królowej Anielskiej Śpiewajmy – kościół św. Pawła w Bochni, zbiórka dla Jasia Sokańskiego
- **18 października 2017** – Bawiąc się pomagasz, Oratorium św. Kingi, koncert Orkiestry z Baczkowa – zbiórka publiczna dla Sary Wąs
- **11 listopada 2017** – Charytatywny Turniej Oldbojów – zbiórka publiczna dla Sary Wąs
- **24 listopada 2017** – Powiatowa i Miejska Biblioteka Publiczna w Bochni, koncert Orkiestry z Mikłuszowic i zespołu byAnn – zbiórka publiczna na rzecz podopiecznych Fundacji AUXILIUM
- **17 grudnia 2017** - Bocheńskie Spotkanie Wigilijne i Świąteczna Loteria Charytatywna na Rynku w Bochni – zbiórka publiczna dla Darii i Nadii Juszczyk
- **29 grudnia 2017** – Zimowy Koncert Charytatywny – w Oratorium Św. Kingi wystąpił Mateusz Ziółko, Red Mellow z Marcinem Jajkiewiczem i POUST – zbiórka publiczna na rzecz podopiecznych fundacji Auxilium

Dodatkowo Fundacja organizowała lub współorganizowała zbiórki datków przy okazji wielu imprez organizowanych w Bochni oraz na terenie Powiatu. Wszystkie kwoty zebrane podczas imprez zostały przeznaczone na pomoc naszym podopiecznym. Fundacja w roku 2017 włączała się do wszelkich działań związanych z organizacją zbiórek datków (podczas ślubów, imprez, zawodów sportowych). W roku 2017 nie realizowano projektów dotowanych ze środków Gminy Miasta Bochnia i ze środków Powiatu Bocheńskiego.

1 % za rok 2016 Fundacja Pomocy Osobom Niepełnosprawnym oraz Dzieciom i Młodzieży AUXILIUM z siedzibą przy ul. Regis 2 w Bochni była mogła zbierać od dnia 27 marca 2017 r., wtedy to zostaliśmy wpisani do Wykazu Organizacji Pożytku Publicznego, uprawnionych do otrzymania 1% podatku dochodowego od osób fizycznych za rok 2017.

W roku 2017 Fundacja Pomocy Osobom Niepełnosprawnym oraz Dzieciom i Młodzieży AUXILIUM z siedzibą przy ul. Regis 2 w Bochni była wpisana do Wykazu Organizacji Pożytku Publicznego, uprawnionych do otrzymania 1% podatku dochodowego od osób fizycznych za rok 2017, sporządzonego zgodnie z art. 27a ust. 1 i 3 ustawy z dnia 24 kwietnia 2003 r. o działalności pożytku publicznego i o wolontariacie (Dz.U. z 2014 r., poz. 1118 z późn zm.) W związku z powyższym przeprowadzaliśmy kampanie zachęcające do darowania 1% podatku dochodowego na rzecz naszych podopiecznych. Wszyscy podopieczni zostali poinformowani o zaistniałej sytuacji.

15. Aktualna lista podopiecznych Fundacji Pomocy Osobom Niepełnosprawnym AUXILIUM (na dzień 31.12.2017 r.):

Marcin Trybuła - 26 kwietnia 2013 roku, mając 27 lat, uległ wypadkowi motocyklowemu, w skutek którego doznał urazu głowy, płuc, ma również przerwany rdzeń kręgowy. Po wypadku przez kilka tygodni był w szpitalu, później trafił do zakładu opiekuńczo-leczniczego w Krakowie gdzie przebywał ponad rok. Aktualnie przebywa w domu, pod opieką rodzeństwa (rodzice Marcina nie żyją). Marcin potrzebuje całodobowej opieki, w związku z czym opiekująca się nim siostra zrezygnowała z pracy. Mimo upływu czasu stan Marcina jest nadal bardzo ciężki. Mamy nadzieję, że za kilka lat Marcin będzie samodzielnie jeździł na wózku inwalidzkim, ale to wymaga kosztownej, domowej rehabilitacji.

Krystian Berner - Krystian jest pogodnym, towarzyskim, uśmiechniętym chłopcem. Interesują go programy i informacje dotyczące życia zwierząt. Szczególnie pasjonują go konie. Pomimo swojej niepełnosprawności uczęszcza do publicznej szkoły podstawowej, gdzie uczy się ze swoimi pełnosprawnymi rówieśnikami w klasie, jak również na zajęciach indywidualnych. Dziecko na miarę swoich możliwości radzi sobie z przeciwnościami losu. Pomaga niepełnosprawnym osobom, czynnie włączając się w akcje charytatywne na terenie szkoły. Krystian

Fundacja Pomocy Osobom Niepełnosprawnym
oraz Dzieciom i Młodzieży "AUXILIUM"
32-700 Bochnia, ul. Regis 2
NIP 868-195-96-52 Regon 122503229

urodził się z rozszczepem kręgosłupa. Był operowany w pierwszej dobie życia. Jako sześciomiesięczny noworodek przeszedł również operację założenia zastawki śródczaszkowej. Kolejną operacją była operacja przepukliny pachwinowej. Aby skorygować prawidłowe ustawienie stopy zoperowano ścięgno Achillesa. Chłopiec przeszedł dwukrotnie ciężkie zakażenie bakterią szpitalną. Według opinii lekarzy cudem uniknął śmierci. Całe życie porusza się na wózku inwalidzkim, ma niedowład kończyn dolnych. Nigdy nie skarży się na swoją chorobę, chociaż jest mu naprawdę ciężko.

Krystian wymaga opieki i pomocy ze strony najbliższych. Jedyną osobą utrzymującą rodzinę jest ojciec Krystiana. Krystian potrzebuje stałej rehabilitacji i wizyt u lekarzy – specjalistów, co wiąże się z wieloma wydatkami.

Patryk Styczeń - urodził się 06.11.2012 r. w Bochni. Do dnia porodu był zdrowym dzieckiem, dopiero po porodzie okazało się że tak nie jest.

Dostał 10 pkt w skali APGAR, jednak w drugiej dobie jego stan się bardzo pogorszył, wystąpiły zaburzenia oddychania, stwierdzono trombocytopenię czyli małopłytkowość, podejrzewano ogólną infekcję organizmu, zapobiegawczo podano silny antybiotyk. Rozpoczęto szereg badań, między innymi USG głowy, które wykazało wadę ośrodkowego układu nerwowego, częściową agenezję ciała modelowatego. Wada ta została potwierdzona w rezonansie magnetycznym, wykonanym w 16 miesiącu życia, dodatkowo zbadano obszary nieukończonych mielinizacji istoty białej. Jeszcze w okresie niemowlęcym Patryk przeszedł badanie kariotypu, które wykazało delecję interstycjalną chromosomu 2, czyli tzw. chromosomopatię. Wada ta na chwilę obecną nie jest przyporządkowana do żadnego zespołu genetycznego, jednakże w połączeniu z wadą neurologiczną powoduje znaczne utrudnienia w rozwoju.

Patryk jest rehabilitowany od pierwszych miesięcy życia, korzysta również z wczesnego wspomaganie rozwoju. Patryk obecnie ma 2.5 roku nadal jednak nie chodzi potrafi jedynie posadzić stabilnie siedzieć.

Pomimo wielu utrudnień jest pogodnym dzieckiem, które ciężko walczy o swoją samodzielność, bowiem każda zdobyta przez niego umiejętność, kosztuje go bardzo wiele wysiłku.

Dla Patryka najważniejsza jest intensywna rehabilitacja i wszechstronna stymulacja rozwoju, najlepiej można to osiągnąć poprzez turnusy rehabilitacyjne i zajęcia z profesjonalnymi rehabilitantami, których rodzina niestety nie jest w stanie sfinansować samodzielnie, ponieważ przez niepełnosprawność synka jedyną osobą utrzymującą czteroosobową rodzinę jest ojciec Patryka.

Krzysztof Broszkiewicz - ma 21 lat. Uległ wypadkowi motocyklowemu, w wyniku którego doznał obrażeń wielonarządowych. Złamania żeber, mostka, uszkodzeń płuc oraz stłuczenia serca i nerek. Doznał zwichnięcia kręgosłupa z uszkodzeniem rdzenia kręgowego, w wyniku czego stracił czucie w kończynach dolnych. W dalszym ciągu przebywa w szpitalu na oddziale Intensywnej Terapii i wymaga dalszej hospitalizacji, a w późniejszym czasie kosztownej rehabilitacji. Aktualnie przebywa w ośrodku we Wrocławiu, gdzie przechodzi codzienną, zmuszoną i bardzo intensywną rehabilitację.

Sara Wąs - urodziła się 23 lipca 2007 r. jako dziecko zdrowe. Pierwsze problematyczne sygnały pojawiły się w trzecim roku życia, kiedy mamę zaniepokoiło, że jej córka nie mówi. Szukając pomocy mama trafiła do logopedy, który zauważył, że Sara nie utrzymuje kontaktu wzrokowego z mamą i postawił pierwszą diagnozę: autyzm. Rozpoczęła się długa droga diagnozy dziecka i poszukiwanie odpowiedniej pomocy dla Sary i całej rodziny. Sara ma zdiagnozowaną niepełnosprawność sprzężoną: autyzm wczesnodziecięcy oraz upośledzenie umysłowe w stopniu umiarkowanym. W toku diagnozy ujawniono również padaczkę. Sara jest uczennica pierwszej klasy Specjalnego Ośrodka Szkolno – Wychowawczego w Bochni. Wcześniej uczęszczała tam do grupy przedszkolnej. Dziewczynka znajduje się pod stałą opieką Poradni dla Dzieci z Autyzmem w Krakowie, objęta jest Wczesnym Wspomaganiem Rozwoju. Rozwój Sary przebiega z opóźnieniem we wszystkich sferach funkcjonowania. Największe trudności dostrzega się w rozwoju emocjonalnym, społecznym oraz w aktywności własnej dziecka. W zachowaniu Sary widoczne są zaburzenia sensoryczne smakowo – węchowe, prawie codziennie zdarzają się reakcje krzyku płaczu, buntu i złości. Sara lubi spędzać czas na huśtawce oraz bawić się lalkami. Dzięki pracy specjalistów Sara chętniej nawiązuje kontakty z innymi: uśmiecha się, podchodzi, patrzy w oczy, przytula się. Lubi przebywać w grupie rówieśniczej, coraz chętniej uczestniczy w zabawach grupowych i terapii, wypowiada coraz więcej słów i znacznie lepiej rozumie i spełnia kierowane do niej polecenia.

Dziewczynka wymaga intensywnej pracy terapeutycznej, indywidualnego wsparcia i pokierowania. Wymaga także dalszej diagnozy, gdyż z uwagi na całościowy charakter zaburzeń i jego dynamikę trudno ocenić stopień opóźnienia rozwoju intelektualnego, a tym samym zapewnić dziecku właściwą pomoc. Mama chciałaby zapewnić dziecku możliwość uczestniczenia w turnusach rehabilitacyjnych, lecz możliwości finansowe rodziny nie pozwalają na zorganizowanie wyjazdu. Dla Sary najważniejsza jest intensywna i wszechstronna stymulacja rozwoju, najlepiej można to osiągnąć poprzez turnusy rehabilitacyjne dla osób z autyzmem i zajęcia z profesjonalistami, których rodzina niestety nie jest w stanie sfinansować samodzielnie. Sytuacja rodziny Sary jest trudna. Z uwagi na opiekę nad Sarą mama nie może podejmować zatrudnienia, gdyż dziewczynka wymaga opieki przez całą dobę.

A. Spółek

JSB

aw

Gm

Jakub Jakubowski - jest uczniem technikum logistycznego w Bochni. Od urodzenia cierpi na postępujący zanik mięśni. Choroba ma charakter przewlekły, powoduje ciągle pogarszanie się stanu zdrowia chłopca. Kuba porusza się na wózku inwalidzkim. Wymaga pomocy w czynnościach życiowych. Dla zmniejszenia progresji choroby konieczna jest stała, dostosowana do charakteru schorzenia rehabilitacja ruchowa.

Dawid Marszałek - Jest bardzo pogodnym chłopcem, w sierpniu 2015 roku skarżył się na silne bóle głowy. Trafił do szpitala, gdzie przeprowadzono szereg badań. Diagnoza była straszna, badania wykazały, że chłopiec ma groźnego guza mózgu. Guz został operacyjnie usunięty. Ze względu na wodogłowie Dawidkowi została założona zastawka komorowo-otrzewnowa. Teraz czeka nas długie i trudne leczenie. Aktualnie Dawidek jest w trakcie chemioterapii. Chłopiec leczenie znosi dobrze, jednak żmudne chemioterapie osłabiają jego organizm. Dawid potrzebuje wsparcia finansowego, które pomoże finansować jego leczenie.

Tomasz Machaj – Tomek choruje od urodzenia. Pierwsze objawy choroby pojawiły się tuż po urodzeniu i już wtedy otrzymał leczenie i specjalistyczną opiekę, wiele razy walczył w szpitalu o życie. Wielokrotnie diagnozowany w Szpitalach Prokocimiu, Krakowie, Katowicach. Diagnoza to MPD, Epi lekooporna, opóźnienie rozwoju psycho-ruchowego, złożona wada wzroku, zez zbieżny, astygmatyzm krótkowzroczny i obecnie dodatkowo pogłębiająca się skolioza kręgosłupa, przykurcze stawowe, zaniki mięśniowe k. górnych i dolnych, podrażnienie żołądka z powodu długotrwałej terapii lekowej. Wielokrotnie hospitalizowany przy nasileniach choroby, modyfikacji leczenia, rehabilitacji oraz różnych chorób dodatkowych. Wszystko co Tomek dzisiaj potrafi (prognozy były dużo gorsze) zostało wypracowane latami rehabilitacji, a jednocześnie utrudniane i zabierane nam przez liczne ataki Epi. Tomek cały czas wymaga opieki drugiej osoby w dzień i w nocy, porusza się na wózku z pomocą drugiej osoby, potrafi sam usiąść, podtrzymywany potrafi zrobić parę kroków, bierze zabawki do ręki i bawi się, wypowiada tylko 3 słowa. Jest karmiony, nie kontroluje potrzeb fizjologicznych, szybko się męczy. Wymaga ciągłej rehabilitacji, która w większości odbywa się w domu ze względu na jego stan zdrowia, gdy jednak jego stan pozwala Tomek może skorzystać z turnusu rehabilitacyjnego, obecnie potrzebne są mu jeszcze ortezy na nogi i rękę oraz sprzęt rehabilitacyjny, zmiana wózka, buty ortopedyczne, okulary oraz środki pielęgnacyjne, lekarstwa, w miarę potrzeby wymaga czasem odpłatnych wizyt lekarskich lub badań, oraz innych rzeczy poprawiających jego codzienne funkcjonowanie i opiekę nad nim. Tomek korzysta z wielu poradni: neurologicznej, rehabilitacji, okulistycznej, logopedycznej, ortopedycznej, psychologa, wymaga specjalistycznej opieki dentystrycznej i innych. Mama nie pracuje, cały czas od urodzenia zajmuje się opieką nad niepełnosprawnym synem.

Tosia Pióro - jest najmłodszym dzieckiem na świecie, chorującym na okrutne FOP. 31 sierpnia 2015 roku badania wykazały, że nasza córeczka Antosia, która ma obecnie niespełna 20 miesięcy, jest chora na nieuleczalną, rzadką chorobę. FOP – jest to postępujące kostniejące zapalenie mięśni. W Polsce żyje aktualnie dziewięcioro dzieci chorych na tę chorobę. Ma ona charakter postępujący, dlatego już teraz podejmujemy próby zbiórki pieniędzy na konsultacje zagraniczne, sprzęt ortopedyczny i leki przeciwbólowe.

Tosia rozwijała się prawidłowo, aż do sierpnia tego roku... Aktualnie Tosia ma skostnienia na szyi (Tosia nie rusza głową na boki, a także nie odchyła już głowy do tyłu), ponadto nie prostuje rąk w łokciach i nie podnosi ich powyżej wysokości barków, dlatego jej sprawność ruchowa już teraz jest znacznie ograniczona. Choroba ma charakter postępujący, dlatego jako rodzice chcemy dołożyć wszelkich starań, aby opóźnić ten proces lub go zahamować. A jeśli tylko leki, nad którymi pracują naukowcy na całym świecie okażą się skuteczne, to może nawet wyleczyć Tosię?

Filip Tabor - Mimo ogromnego bagażu, jaki musi nieść od chwili urodzenia – uraz okołoporodowy, ciężka zamartwica (0 pkt. w skali Apgar), sepsa, brak jakichkolwiek odruchów noworodkowych, w tym odruchu ssania i polykania, zadławienie z zatrzymaniem krążenia, opóźnienie rozwoju psychoruchowego, padaczka, porażenie mózgowie – jest wesołym i pogodnym chłopcem, który bardzo chce żyć. Nauka jedzenia i polykania, codzienna, systematyczna rehabilitacja od pierwszych miesięcy życia, podejmowane terapie, turnusy rehabilitacyjne, opieka Boża i ogromna wola walki sprawiają, że Fifi dzielnie walczy z niepełnosprawnością, pomimo, że po urodzeniu nie dawano mu żadnych szans na przeżycie i jakąkolwiek samodzielność i aktywność. Dziś Filo samodzielnie siedzi, raczkuje homologicznie – „kica”, mówi całymi zdaniami (może niewyraźnie, ale mówi), ma dobry kontakt z otoczeniem, przyjmuje pokarmy bez potrzeby używania sondy. Nie potrafi chodzić, gdyż ma spore problemy z równowagą. I nad tym głównie teraz pracujemy. Każdy nasz dzień, każda godzina to walka o lepsze jutro dla Filipka.

Wiktoria Jonak - urodziła się 1 grudnia 2015 r. ważąc zaledwie 925 gram. Jest maleńkim wcześniaczkiem, u którego lekarze diagnozowali wrodzoną łamliwość kości. Krakowscy lekarze opiekują się nią, ale rodzice niebawem będą zmuszeni zabrać Wiktorię do szpitala w Łodzi, na dalsze leczenie i wiele badań, które tam czekają ich kruszynkę. Nie wiemy jak wiele czasu Wiktoria spędzi w szpitalu wiemy, że jej leczenie zaangażuje jej rodziców w stopniu ogromnym i chcemy wesprzeć całą trójkę w walce, która jest przed nimi.

Jan Sokański - to bardzo uśmiechnięty i kontaktowy chłopczyk, który urodził się 9 kwietnia 2016 roku jako hipotrofik (z niską wagą urodzeniową). Ważył zaledwie 2100 gram. Miał obniżone napięcie mięśniowe, dysmorfie twarzy, przykurcze kończyn górnych i szmer nad sercem. W związku z tym lekarze zdecydowali o przyjęciu Jasia na Oddział Patologii w Krakowie – umieszczono go w inkubatorze i zamonitorowano. W pierwszych dniach życia Jaś był apatyczny, zaobserwowano trudności w karmieniu smoczkiem, dlatego wymagał żywienia przez sondę. Konsultowano go kardiologicznie, neurologicznie, ortopedycznie oraz genetycznie. Pobrano badania w kierunku wrodzonych chorób metabolicznych i genetycznych. Po miesiącu został wypisany do domu. Wszystko wskazywało, że to przejściowe kłopoty, jednak tydzień po wyjściu ze szpitala odebraliśmy wyniki badań genetycznych, w których stwierdzono uszkodzenia kilkunastu genów. Jeden z tych genów odpowiada za zespół alagille'a czyli dysplazję tętniczo-wątrobową, którego objawy już dało się zauważyć u naszego synka – ta choroba genetyczna jest chorobą wielonarządową dotyczącą wątroby, nerek, serca, trzustki, układu kostnego jak i oczu. Choroba Jasia prowadzi do ciężkiego uszkodzenia wątroby i w konsekwencji do konieczności transplantacji wątroby. Mimo, że Jasio ma zaledwie 5 miesięcy to już był wielokrotnie diagnozowany w wielu szpitalach w Krakowie, Warszawie, Katowicach, Bochni i Brzesku. Leczenie synka jest długotrwałe i kosztowne – Jasio wymaga specjalnego żywienia, drogich leków, intensywnej rehabilitacji i ciągłych badań monitorujących stan Jego zdrowia.

Krzysztof Imiolek - urodził się jako wcześniak, 12.12.1991r. Mieszka w Bochni. W drugiej dobie po narodzinach pojawiły się kłopoty z oddychaniem i w wyniku niedotlenienia cierpi na mózgowe porażenie dziecięce. Choroba, objawia się spastyką, ograniczeniem w sferze czynności ruchowych i manualnych, przy prawidłowym rozwoju intelektualnym. Po ukończeniu liceum ogólnokształcącego i zdaniu matury, podjął studia na kierunku finanse i rachunkowość na Uniwersytecie Ekonomicznym w Krakowie. Obecnie jest w trakcie pisania pracy licencjackiej. Uczestniczył również w kursach obsługi programów księgowych i komputerów. Obecnie odbywa staż zawodowy w biurze rachunkowym, gdyż zależy mu na zdobyciu wykształcenia oraz pracy aby w przyszłości być osobą jak najbardziej niezależną finansowo i zarabiać na swoje utrzymanie i leczenie. Całe życie był i nadal jest leczony i rehabilitowany różnymi metodami, między innymi Vojty, PNF, masażem klasycznym oraz wodnym, terapią kombinezonem kosmicznym „Adeli”. Ostatnia z metod przyniosła największe i najbardziej trwałe rezultaty. Dzięki ośmiu turnusom w ośrodku „Euromed” w Chłopach, mimo tego że stale korzysta z wózka inwalidzkiego, jest w stanie poruszać się z pomocą kul łokciowych, zmniejszyło się napięcie mięśniowe, poprawie uległa ogólna sprawność i siła fizyczna oraz samodzielność, jeśli chodzi o czynności dnia codziennego (ubieranie się, przemieszczanie, zmiana pozycji). Celem, utrzymania i poprawy zdobytych umiejętności Krzysztof korzysta z usług prywatnych gabinetów rehabilitacji na terenie Bochni oraz Krakowa. Dobrym treningiem jest jak najczęstszy pobyt na basenie. Wszystkie zabiegi opłaca we własnym zakresie z uwagi na brak refundacji przez NFZ.

Albert Bobowski - urodził się 06.07.2012 r. Do drugiego roku życia nic nie wskazywało, że Albert może być niepełnosprawny. Niepokój rodziców wzbudziło to, że po ukończeniu drugiego roku życia, Albert przestał mówić pojedyncze słowa, przestał reagować na imię, nie bawił się z rówieśnikami. Po konsultacjach ze specjalistami, w sierpniu 2015 r. w Poradni Dla Dzieci z Autyzmem i Innymi Zaburzeniami Rozwoju „EFFATHA”, zdiagnozowano u niego całościowe zaburzenia rozwoju – autyzm. Albert uczęszcza do grupy przedszkolnej Specjalnego Ośrodka Szkolno Wychowawczego w Bochni. W związku z nieprawidłowym rozwojem dziecka konieczna jest systematyczna i intensywna praca terapeutyczna – terapia logopedyczna ukierunkowana na rozwój kompetencji komunikacyjnych językowych, terapia psychologiczna lub pedagogiczna skoncentrowana na rozwój zabawy i kompetencji społecznych oraz terapia integracji sensorycznej. Oprócz zajęć w grupie przedszkolnej, Albert uczęszcza na prywatne zajęcia logopedyczne, oraz hipoterapię. Chcielibyśmy poszerzyć zakres terapii, które mogą wpłynąć na rozwój naszego dziecka, poprzez specjalistyczne turnusy rehabilitacyjne, terapię integracji sensorycznej oraz inne formy wspomagania rozwoju dedykowane dla dzieci z autyzmem, których nie jesteśmy w stanie sami sfinansować.

Jakub Surma - Od urodzenia cierpi na mózgowe porażenie dziecięce. Po 8 latach intensywnej rehabilitacji zaczął samodzielnie chodzić, lecz na dłuższe trasy używa wózka. Kuba ma niedowład prawej części ciała, całkowicie niesprawną prawą rękę. W październiku 2016 roku przeszedł po raz drugi w swoim życiu operację wydłużenia ścięgien, trzy tygodnie leżał w gipsie od stóp do bioder, ale zniósł to dzielnie, lecz najgorsze, czyli bardzo bolesna

rehabilitacja po ściągnięciu gipsów, było dopiero przed nim. Mimo, że Kubuś jest przyzwyczajony do ćwiczeń, ból był nie do zniesienia. Kubuś nie mówi, ale wszystko rozumie, obecnie nadal bardzo dużo ćwiczy żeby wrócić do sprawności, ma jeszcze duże problemy z poruszaniem się. Codzienna rehabilitacja to duży koszt, ale bez niej może przestać w ogóle chodzić. Marzeniem byłby wyjazd na turnus rehabilitacyjny, ale koszty nas przerastają. Operacja, którą przeszedł Kuba była bardzo kosztowna, jednak nie mogliśmy pozwolić by na tę refundowaną Kuba czekał aż dwa lata. Kubuś codziennie jeździ do szkoły do Krakowa, po szkole uczestniczy w zajęciach hipoterapii. Rehabilitację przechodzi w Niepołomicach oraz w Bochni. Kuba uwielbia muzykę, szczególnie lubi dźwięk gitary elektrycznej.

Hanna Nowak - Hania (ur. 2016r.) Po porodzie zdiagnozowano u niej ciężką wadę serca HLHS (serduszek jednokomorowy). Hania została przewieziona w stanie ciężkim do Uniwersyteckiego Szpitala Dziecięcego w Prokocimiu i tam przeszła pierwszą operację kardiochirurgiczną, w dziewiątej dobie swojego życia. Po operacji stan Hani był ciężki (przeszła sepsę). Po około 2 miesiącach Hania wróciła do domu, ale nie na długo. Jej stan znowu uległ pogorszeniu i Hania wróciła do szpitala, gdzie spędziła kolejne 2 miesiące. W piątym miesiącu życia przeszła drugą operację kardiochirurgiczną. Oprócz tego Hania ma za sobą dwa niebezpieczne cewnikowania serca. Ze względu na wadę bardzo często łapie infekcje, które dodatkowo osłabiają jej serduszek. W niedalekiej przyszłości Hanię czeka trzecia operacja, ale nikt nie da gwarancji, że będzie to ostatnia z operacji. Hania wymaga stałych leków, monitorowania parametrów życiowych, wizyt u specjalistów. Jest pod stałą opieką kardiochirurgów, kardiologa, pediatry i laryngologa. Mimo tego wszystkiego Hania jest bardzo radosną dziewczynką, która każdego dnia pokazuje jak bardzo kocha życie.

Klaudia Madej - Klaudia (ur. 2001r.) W styczniu 2016 roku po skręceniu i naderwaniu stawu skokowego noga była bardzo obrzęknięta i bolała. Po trzech tygodniach rozpoznano że Klaudia ma uszkodzony nerw strzałkowy, lekarze podejrzewali CRPS. Klaudia przez 4 miesiące była hospitalizowana i rehabilitowana w Uniwersyteckim Szpitalu Dziecięcym w Prokocimiu. W czerwcu mama Klaudii musiała zrezygnować z pracy by zająć się Klaudią i jeździć z nią na rehabilitację. Od lipca 2016 roku Klaudia jest rehabilitowana w Ośrodku Rehabilitacyjnym dla Dzieci i Młodzieży w Jadownikach Mokrych i leczona w USD Prokocim. W chwili obecnej ma niedowład lewej stopy, która jest ustawiona końsko-szpotawie. Klaudia ma bardzo duże dolegliwości bólowe.

Blizniaczki Ala i Hania Łazarz - Alusia urodziła się 09.04.2016r. w 25 tygodniu ciąży jako skrajny wcześniak z niewiarygodnie niską masą urodzeniową, czyli 900g. Od początku oddychał za nią respirator. W pierwszych tygodniach po urodzeniu jej stan zdrowia bardzo się pogorszył. Nastąpił dokomorowy wylew krwi do mózgu 4 stopnia co sprawiło, że Alusia ma prawie całkowicie zniszczoną lewą półkulę mózgu a na jej miejscu utworzyła się duża torbiel z płynem. Następnie doszło do wcześniaczej niedrożności jelita, perforacji i zapalenia otrzewnej. W czerwcu przeszła operację ratującą życie, czyli resekcję jelita i wyłonienie stomii. Ala cierpi na zespół krótkiego jelita i musi być karmiona również pozajelitowo, gdyż to co zjada nie wchłania się tak jak powinno. Jednym z jej większych problemów jest też słaby wzrok. Retinopatia wcześniacza i zabieg laserokoagulacji sprawił, że jest osobą bardzo słabowidzącą. Na ten moment Alusia przebywa w domu, jest pogodnym dzieckiem. Przez kilkanaście godzin na dobę jest podłączona do żywienia pozajelitowego. Ma przykurcze w prawej ręce i nodze, co jest efektem wylewu. Córkę wymaga intensywnej rehabilitacji i wielu wizyt u specjalistów. Są to ogromne koszty, które musimy ponosić każdego dnia na co dzień, dlatego bardzo ważne jest dla nas wsparcie finansowe. Hania urodziła się 09.04.2016 r. w 25 tygodniu ciąży jako skrajny wcześniak z niewiarygodnie niską masą urodzeniową 800g. Hania po urodzeniu była w bardzo ciężkim stanie, również oddychał za nią respirator, przeszła bardzo ciężkie zapalenie płuc a następnie zapalenie opon mózgowych wywołane gronkowcem. Hania przeszła też wylewy dokomorowe 2 i 3 stopnia oraz do mózdzku 1 stopnia, ma częściową atrofię mózdzku. Bardzo długo, bo aż kilka miesięcy wymagała tlenoterapii, nie dała rady oddychać samodzielnie, choruje na dysplazję oskrzelowo – płucną. Obecnie Hania oddycha bez wspomagania, jednak zdarza się, że przy infekcji wymaga tlenu. Córkę ma też obniżone napięcie mięśniowe i wymaga intensywnej rehabilitacji, nie tylko ruchowej, ale też wzrokowej, gdyż przeszła laserokoagulację z powodu retinopatii wcześniaczej. Długotrwała intubacja zostawiła również ślad w postaci niechęci do jedzenia, wywołuje ono u niej odruch wymiotny i wymioty. Długo była karmiona przez sondę. W marcu tego roku przeszła zabieg antyrefluksowy i założono gastrostomię, przez którą jest karmiona. Hania wymaga rehabilitacji oraz wizyt u specjalistów np. u neurologopedy (by mogła nauczyć się jeść). Zarówno w przypadku Hani jak i Ali najbardziej potrzebne jest wsparcie finansowe, które umożliwi nam bardziej intensywną rehabilitację dziewczynek. Obie dziewczynki są pod opieką krakowskiego hospicjum dla dzieci Alma Spei.

Siostry Daria i Nadia Juszczyk - To dwie małe dziewczynki, które od urodzenia cierpią na zespół chorób genetycznych. Jedną z tych chorób jest wrodzona wada wzroku (nadwrażliwość, światłowstręt, oczopląs, małosłuch, zanik nerwu wzrokowego i inne), wzrok jest bardzo słaby i cały czas się pogarsza.

Fundacja Pomocy Osobom Niepełnosprawnym
oraz Dzieciom i Młodzieży "AUXILIUM"

32-700 Bochnia, ul. Regis 2

NIP 868-195-96-52 Regon 122503229

Daria ma 11 lat, ma duże problemy z poruszaniem się spowodowane skoliozą kręgosłupa i skróceniem kończyny ok. 5 cm, w związku z czym czeka ją bardzo ciężka operacja, ponieważ skrzywienie jest tak duże, że naciska na płuca. Daria ma problemy z oddychaniem, ponadto ma bardzo wysokie ciśnienie, padaczkę i problemy z wątrobą. Na domiar złego cały czas dochodzą nowe schorzenia.

Nadia ma 8 lat i prócz bardzo słabego wzroku jest też dzieckiem niedosłyszącym. Podobnie jak Siostra jest również rehabilitowana na kręgosłup, ponieważ ortopeda stwierdził, iż u Nadii także podejrzewa skoliozę.

Dziewczynki są spokojne i bardzo wrażliwe. Daria i Nadia z racji postępowania choroby cały czas potrzebują stałej i intensywnej rehabilitacji, sprzętów ortopedycznych, okularów, turnusów rehabilitacyjnych itp.

Grzegorz Maciejasz - ma 28 lat. W 2014 roku zdiagnozowano u mnie guza mózgu. Choroba ta zaczęła się od bólu głowy, nudności, osłabienia. Tłumaczyłem sobie, że to przemęczenie, przepracowanie, stres przed naszym ślubem, który miał się odbyć w sierpniu a ja wyładowałem w szpitalu w lipcu. Wtedy zaczęło się najgorsze. Skomplikowana operacja, potem druga wycięcia płata kostnego, radioterapia. Gdy z upływem czasu i Bożą pomocą nabierałem sił, to miałem nadzieję, że to co najgorsze już za mną. Rok później odbył się w końcu nasz ślub, pragnęliśmy żyć jak normalna, zdrowa rodzina, jednak regularne kontrole nie dawały zapomnieć o tej strasznej chorobie. Początkiem 2017 roku niestety nastąpiła wznova – słowo, którego boi się każdy, kto choruje na nowotwory. Badanie pokazało gwiżdżiak anaplastyczny WHO III.

Dariusz Plesiński - urodził się w 1971 roku. Od urodzenia cierpi na porażenie mózgowe, całe życie porusza się na wózku inwalidzkim. Nie mówi, nie wykonuje samodzielnie żadnych czynności, wymaga stałej, całodobowej opieki i pomocy ze strony najbliższych. Po śmierci ojca jedyną osobą opiekującą się Darkiem jest mama. Darek wymaga stałej rehabilitacji, by nie dopuścić do pogorszenia się częściowych czynności ruchowych. W codziennym funkcjonowaniu Darka pomocne są turnusy rehabilitacyjne, stała opieka lekarzy, rehabilitantów. Obecna sytuacja finansowa rodziny niestety nie pozwala na to, by Darek mógł w turnusach rehabilitacyjnych uczestniczyć.

Lilianka Zapalska - ur. 2017. Mieliśmy mieć śliczną i zdrową córeczkę. Oczami wyobraźni widzieliśmy ją jako uśmiechniętą, machającą rączkami i nóżkami niemowlę, które z ciekawością patrzy na otaczający je świat. Podczas dokonywanych badań w ciąży nic nie wskazywało na to, że życie nasze i naszej Lilianki potoczy się zupełnie inaczej. W chwili narodzin Lilianka otrzymała 5 punktów w skali Apgar. W drugiej dobie po urodzeniu córka została przetransportowana do Uniwersyteckiego Szpitala Dziecięcego w Prokocimiu. Powodem było obniżone napięcie mięśniowe, niewydolność oddechowa, brak odruchów noworodkowych, brak polykania. Od ponad 6 miesięcy jesteśmy na Oddziale Intensywnej Terapii i Patologii Noworodka. Na początku Lilianka karmiona była sondą jednak jej rokowania na poprawę spadały z każdym tygodniem. Dlatego też wykonano zabieg gastrostomii (PEG) – żywienie prosto do żołądka. Przez pierwszych 5 miesięcy swojego życia Lilianka przeszła liczne infekcje górnych dróg oddechowych m.in. zachłystowe zapalenia płuc związane z brakiem odruchu polykania. Pokonała również sepsę. Nie było tygodnia bez antybiotyku. W dniu 07.11.2017 dokonano zabiegu tracheostomii, która w dużej mierze ograniczyła infekcje. Z upływem czasu zaobserwowano wzmożone napięcie mięśniowe, okresowo przechodzące w sztywność. W kolejnych badaniach uwidoczniły się napady padaczkowe oraz małopłowie. Do dnia dzisiejszego z Lilianką nie ma kontaktu wzrokowego. Nie udało się również zdiagnozować córeczki, a możliwości diagnostyczne zostały już wyczerpane. Pozostaje szukanie poza granicami Polski. Po wyjściu ze szpitala Lilianka będzie wymagać stałej wielospecjalistycznej opieki medycznej (neurologicznej, pulmonologicznej, chirurgicznej, anestezjologicznej), jak również aparatury medycznej ułatwiającej jej codzienne funkcjonowanie (koncentrator tlenu, pulsoksymetr, rurki tracheostomijne, ssak medyczny, cewniki do odsysania wydzieliny z dróg oddechowych, strzykawki, dreny oraz pompa do żywienia przez PEG, gaziki jałowe, podkłady higieniczne, rękawiczki i inne). W walce córeczki z niezdiagnozowaną chorobą potrzebna będzie intensywna rehabilitacja ogólnorozwojowa.

Bartosz Barczyk z rodziną - pani Małgorzata Barczyk to 41-letnia kobieta, która samotnie wychowuje trójkę dzieci: 20-letnią córkę i dwóch synów. U jednego z nich 9-letniego Bartusia lekarze zdiagnozowali zaraz po urodzeniu raka kory nadnercza. W siódmym tygodniu życia chłopiec przeszedł pierwszą operację, tydzień później rozpoczął chemioterapię. Leki musi przyjmować cały czas. Rodzina mieszka w starym, drewnianym domu bez łazienki i ubikacji. Bieżącą wodę mają zaledwie od roku. Kąpią się w miednicy, po tym jak wodę zagrzeją na kuchennym piecu kaflowym. Dom wymaga generalnego remontu. Do wymiany są okna, drzwi i podłogi. Pani Małgorzata samotnie wychowująca dzieci, nie jest w stanie pokryć kosztów remontu.

Bochnia, 28.06.....2018 r.

A. Jędrzej

Luiza Sawicka Hofstede
Prezes Fundacji Pomocy Osobom Niepełnosprawnym
Fundacja Pomocy Osobom Niepełnosprawnym oraz Dzieciom i Młodzieży "AUXILIUM"
32-700 Bochnia, ul. Regis 2
NIP 868-195-96-52 Regon 122503229

Dziękuję Bogusław