

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 2016

FUNDACJA

POMOCY OSOBOM NIEPEŁNOSPRAWNYM

ORAZ DZIECIOM I MŁODZIEŻY

AUXILIUM

Ul. Regis 2, 32-700 Bochnia

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

Agata Nizioł – vice prezes fundacji

Agata Tabor – vice prezes fundacji

Magdalena Dyga – 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:

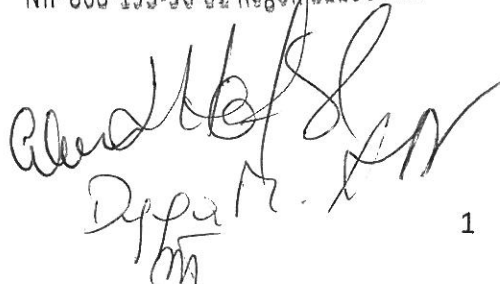
Celem działalności Fundacji jest:

1. promowanie profilaktyki zdrowia i urody wszystkich osób,

Fundacja Pomocy Osobom Niepełnosprawnym
oraz Dzieciom i Młodzieży "AUXILIUM"

32-700 Bochnia, ul. Regis 2

NIP 868-195-96-52 Regon 122503229



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,
- 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 2016 Zarząd Fundacji przyjął następujące uchwały:

1. Uchwała nr 1/2016 z dnia 29.03.2016r. o zatwierdzeniu sprawozdania finansowego i przeznaczeniu wyniku finansowego na rok 2015
2. Uchwała nr 2/2016 z dnia 14.01.2016 r. w sprawie nadania subkonta podopiecznej Fundacji: Wiktoria Jonak
3. Uchwała nr 3/2016 z dnia 11.05.2016 r. w sprawie nadania subkonta dla podopiecznej Fundacji: Dorotka Botkowska
4. Uchwała nr 4/2016 z dnia 20.07.2016 r. w sprawie przekazania na rzecz Doroty Botkowskiej kwoty 4000 Euro, tytułem opłacenia badań DNA, które zostaną przeprowadzone w klinice UNIVERSITÄTSMEDIZIN w Niemczech.

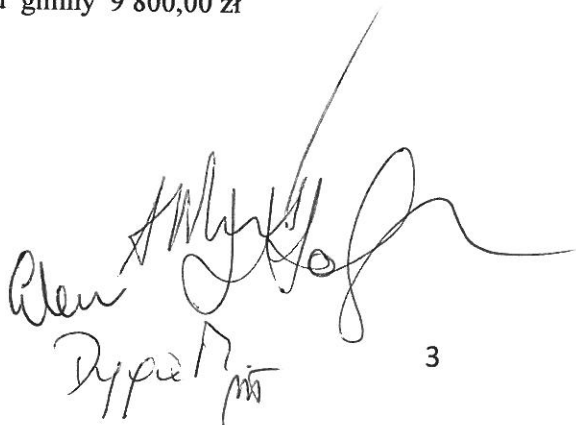
ok [signature] 2016/08/10
Dyrektor
[signature]

5. Uchwała nr 5/2016 z dnia 04.09.2016 r. w sprawie nadania subkonta dla podopiecznych Fundacji: Kinga Mikołajczyk i Jan Sokański
6. Uchwała nr 6/2016 z dnia 18.09.2016 r. w sprawie wykreślenia podopiecznej Kingi Mikołajczyk z grona podopiecznych Fundacji (na wniosek Kingi Mikołajczyk).
7. Uchwała nr 7/2016 z dnia 29.10.2016 r. w sprawie przekazania środków zebranych podczas akcji 1%, zgodnie z celami szczegółowymi określonymi w dokumentacji otrzymanej z Urzędu Skarbowego w Bochni.
8. Uchwała nr 8/2016 z dnia 22.11.2016 r. w sprawie odstąpienia od egzekwowania od rodziców Dorotki Botkowskiej faktury na kwotę 308,13 EURO, pozostałej do rozliczenia wg załączonych do niniejszej uchwały dokumentów i udokumentowanie operacji dokumentem zastępczym w formie dokumentacji dotyczącej wpłaty 4000 EURO na konto niemieckiego szpitala, w którym prowadzone było leczenie Dorotki, korespondencja z przedstawicielami szpitala oraz dokumenty finalne – kosztorys na kwotę 4000 EURO i częściowa faktura na kwotę 3691,87 EURO. Powodem odstąpienia od egzekwowania w/w kwoty jest śmierć Dorotki Botkowskiej.
9. Uchwała nr 9/2016 z dnia 22.11.2016 r. podjęta w związku ze śmiercią Dorotki Botkowskiej, w sprawie:
 - Wykreślenia Dorotki Botkowskiej z listy podopiecznych
 - Zamknięcia subkonta przypisanego Dorotce Botkowskiej
 - Przekazania środków zebranych na subkoncie Dorotki Botkowskiej na konto główne fundacji z przeznaczeniem na cele statutowe.
10. Uchwała nr 10/2016 z dnia 23.11.2016 r. w sprawie nadania subkonta dla podopiecznego Fundacji: Krzysztof Imiołek
11. Uchwała nr 11/2016 z dnia 4.12.2016 r. w sprawie wykreślenia Katarzyny Węgrzyn z listy podopiecznych Fundacji Auxilium (na wniosek Katarzyny Węgrzyn) oraz przelania środków z subkonta Katarzyny Węgrzyn na konto główne Fundacji
12. Uchwała nr 12/2016 z dnia 18.12.2016 r. w sprawie nadania subkonta dla podopiecznego Fundacji: Albert Bobowski, Jakub Surma

8. Informacja o wysokości uzyskanych przychodów na dzień 31.12.2016 r.

W 2016 roku Fundacja uzyskała przychody w kwocie 475 998,12zł, w tym:

- przychód z poprzedniego roku 156 374,89 zł
- środków pochodzących ze źródeł publicznych, w tym z budżetu gminy 9 800,00 zł
- darowizny z działalności statutowej nieodpłatnej 33 492,79zł
- darowizny pieniężne ze zbiórek publicznych 110 267,02 zł
- darowizny ze wskazaniem 22 727,69 zł
- inne przychody finansowe 202,69 zł
- przychody operacyjne 421,25
- darowizny z działalności gospodarczej 2 300,00 zł
- 1% 143 335,73



Adam Mikołajczyk

9. Informacja o poniesionych kosztach na dzień 31.12.2016 r.

W 2016 r. Fundacja poniosła koszty statutowe o łącznej wysokości 208 618,22 zł

w tym:

- na realizację celów statutowych w wysokości 201 580,23zł
- na administrację w wysokości 4 685,56zł
- koszty finansowe 2 351,68
- koszty operacyjne 0,75

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 01.01.2016 - 31.12.2016 osób na podstawie umów o pracę. Zawierano umowy o dzieło.**

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 01.01.2016 - 31.12.2016 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 01.01.2016 - 31.12.2016 osób na podstawie umów o pracę.**

d) wydatkach na wynagrodzenia z umów o dzieło: **Fundacja opłaciła umowy o dzieło: 4 osób na łączną kwotę 9 998,00 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 31.12.2016 r. Fundacja ma podpisaną umowę na prowadzenie rachunku bankowego z Alior Bankiem O/Bochnia ze stanem salda w wysokości 289 812,60 zł

Subkonta w Alior Banku o/Bochnia z podaniem kwot na rachunkach (27 numerów kont):

Lp	Imię i nazwisko podopiecznego	Nr subkonta	Data otworzenia konta	Stan konta na 31.12.16
1	Krystian Berner	97 2490 0005 0000 4600 4852 6907	23.10.2012	3 804,50
2	Joanna Bobek	79 2490 0005 0000 4600 7135 8121	22.05.2013	571,50
3	Albert Bobowski	27 2490 0005 0000 4600 4301 8567	18.12.2016	0,00
4	Krzysztof Broszkiewicz	86 2490 0005 0000 4600 5159 4051	22.06.2015	52 251,34
5	Krzysztof Imiołek	54 2490 0005 0000 4600 7385 5254	23.11.2016	0,00
6	Jakub Jakubowski	83 2490 0005 0000 4600 9779 2877	06.10.2015	19 996,79
7	Wiktoria Jonak	19 2490 0005 0000 4600 9443 3949	14.01.2016	10 956,41
8	Tomasz Machaj	44 2490 0005 0000 4600 3058 1018	29.11.2015	2 423,71
9	Roman Marcinkowski	46 2490 0005 0000 4600 1719 6049	06.10.2015	5 193,67
10	Dawid Marszałek	36 2490 0005 0000 4600 2714 1736	16.11.2015	32 109,02
11	Tosia Pióro	60 2490 0005 0000 4600 4333 9528	29.12.2015	11 079,69
12	Jan Sokański	81 2490 0005 0000 4600 1530 7605	04.09.2016	0,00

13	Patryk Styczeń	26 2490 0005 0000 4600 1265 0019	14.10.2014	15 522,16
14	Jakub Surma	64 2490 0005 0000 4600 3991 7587	18.12.2016	0,00
15	Filip Tabor	62 2490 0005 0000 4600 2595 7674	29.12.2015	6 228,43
16	Marcin Trybuła	25 2490 0005 0000 4600 8284 0692	29.07.2013	4 977,94
17	Sara Wąs	93 2490 0005 0000 4600 9940 0084	06.10.2015	0,00
18	Paulina Węgrzyn	78 2490 0005 0000 4600 3107 2972	06.10.2015	2 034,70

Inne subkonta w Alior Bank o/Bochnia:

19	Rachunek biznes	44 2490 0005 0000 4530 3745 3706	15.03.2012	115 316,18
20	Doroczny koncert charytatywny	25 2490 0005 0000 4600 8758 4186	04.11.2015	6 636,6
21	Dotacja Urząd Miasta	32 2490 0005 0000 4600 9798 3721	20.01.2014	0,00
22	1%	35 2490 0005 0000 4600 5458 7128	06.10.2015	0,00
23	Bieg solny	46 2490 0005 0000 4600 6692 6591	29.04.2015	0,00
24	Konto w Euro	59 2490 0005 0000 4600 2987 1193	01.10.2012	70,00
25	Program stypendialny	82 2490 0005 0000 4600 3057 2768	20.01.2014	400

Inne rachunki pomocnicze (niewykorzystane):

26	nieprzypisany	74 2490 0005 0000 4600 2553 0076	17.06.2015	0,00
27	nieprzypisany	69 2490 0005 0000 4600 6891 4289	14.01.2016	0,00

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

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

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

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

- wartość aktywów na dzień 31.12.2016 r. – 289 812,60 zł

- zobowiązania Fundacji na dzień 31.12.2016 r. - 17 508,76zł

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**

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

Fundacja złożyła pit-11 za rok 2016 z umowy o dzieło do 31.01.2017.

Fundacja złożyła pit 4 R za rok 2016 do 31.01.2017

Fundacja złoży deklarację Cit-8 za 2016 r. do dnia 31.03.2017 r.

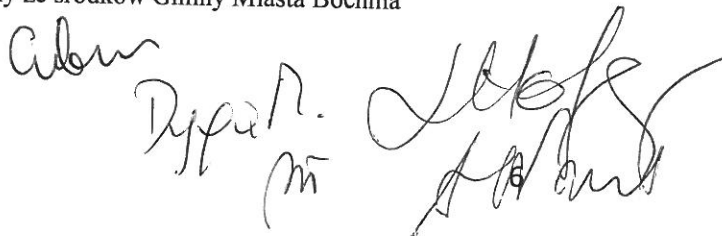
13. Kontrole w Fundacji

W okresie sprawozdawczym nie było przeprowadzanych kontroli w fundacji.

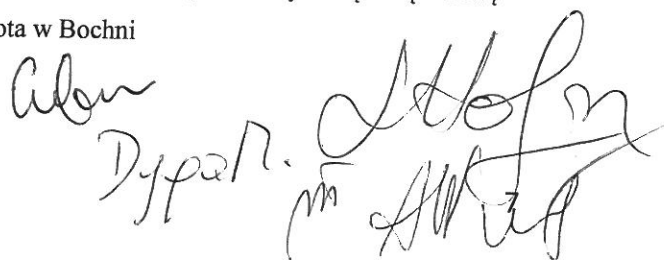
Auton
Dyrektor Fundacji

14. Działania organizowane i współorganizowane przez Fundację Pomocy Osobom Niepełnosprawnym oraz Dzieciom i Młodzieży AUXILIUM, zrealizowane w 2016 r. oraz działania zorganizowane w roku 2016, podczas których organizatorzy przeprowadzili zbiórkę datków na rzecz podopiecznych Fundacji Pomocy Osobom Niepełnosprawnym oraz Dzieciom i Młodzieży AUXILIUM:

- 26.01.2016 – ogłoszenie naboru kandydatów do Programu Stypendialnego Fundacji AUXILIUM (wyniki ogłoszono 22.06.2016) – organizator Fundacja Auxilium
- 30.01.2016 – Bochnia CUP 2016 w Hali Widowiskowo Sportowej w Bochni - zbiórka dla Dawidka Marszałka – organizator MOSiR Bochnia
- 02 i 04.02.2016 - Akcja pod hasłem "DZISIAJ "PIĄTECZKA" PIECZE CIASTECZKA" – zbiórka dla Dawida Marszałka - organizator Szkolne Koło Wolontariusza, działające w Publicznej Szkole Podstawowej nr 5 im. Jana Matejki
- 07.02.2016 – ogłoszenie realizacji projektu „ZBIERAM – POMAGAM” - zbiórka makulatury – organizator – Fundacja Auxilium
- 06.03.2016 – Dzień Kobiet w terenie – zbiórka dla Tosi Pióro – organizator MocnoZakręceni4x4 i BezGranic4x4
- 01.04.2016 – Wiosenny Koncert Charytatywny – organizator Fundacja Auxilium, projekt dotowany ze środków Powiatu Bocheńskiego
- 23.04.2016 – Spektakl Charytatywny KOPCIUSZEK w Hali Widowiskowo Sportowej w Bochni – zbiórka dla Wiktorii Jonak – organizator Fundacja Auxilium, projekt dotowany ze środków Gminy Miasta Bochnia
- 24.04.2016 – Źródlane wertepy – rajd samochodowy - zbiórka dla Filipka Tabora – organizator MocnoZakręceni4x4 i BezGranic4x4
- 02.06.2016 – włączenie się do akcji „Pomagam, bo lubię” – organizator mojakampania.pl
- 04.06.2016 – Rodzinny Piknik w Publicznej Szkole Podstawowej nr 5 im. Jana Matejki, zakończenie akcji „Nakręceni na Pomoc”- zbiórka makulatury i plastikowych nakrętek na rzecz Dawida Marszałka – organizator Szkolne Koło Wolontariusza, działające w Publicznej Szkole Podstawowej nr 5 im. Jana Matejki
- 05.06.2016 – Borek Rally – charytatywny rajd - zbiórka dla Dorotki Botkowskiej – organizator MocnoZakreceni4x4
- 05.06.2016 – spektakl charytatywny KOPCIUSZEK w Parku Rodzinnym Uzbornia – zbiórka dla Dorotki Botkowskiej – organizator Fundacja Auxilium, projekt dotowany ze środków Gminy Miasta Bochnia



- 16.06.2016 – włączenie się do akcji Run for Tosia – zbiórka dla Tosi Pióro – organizator Stowarzyszenie JCI K2
- 22.06.2016 – rozstrzygnięcie naboru do Programu Stypendialnego - 1. Zespół KRAKOWIACY z SOSW Bochnia - 2250 zł, Antoni Juszczyk - 750 zł, Sara Marczyk - 750 zł, Agnieszka Sotoła - 750 zł – organizator Fundacja Auxilium
- 26.06.2016 – Koncert Muzyki Klasycznej Sakralnej w Kościele w Nowym Wiśniczu - organizator Fundacja Auxilium, projekt dotowany ze środków Powiatu Bocheńskiego
- 02.07.2016 – II Charytatywny Bieg o Pierścień Św. Kingi - organizator Fundacja Auxilium, projekt dotowany ze środków Powiatu Bocheńskiego i Gminy Miasta Bochnia
- 16.07.2016 – OSP Chodenice X Jubileuszowy Piknik Strażacki – zbiórka dla Sary Wąs – organizator OSP Chodenice
- 28.08.2016 – Wtopieni w naturę – rajd samochodowy – zbiórka dla Dorotki Botkowskiej – organizator Mocno zakreśnieni 4x4
- 03.09.2016 – Biegnę dla Patryka – akcja Wojciecha Stadnickiego – 24 godzinny bieg – zbiórka datków dla Patryka Stycznia – inicjatywa prywatna pana Wojciecha Stadnickiego
- 04.09.2016 – Koncert Muzyki Klasycznej i Sakralnej w Kościele w Sobolowie – organizator Fundacja Auxilium
- 16.09.2016 – charytatywny koncert w klubie Pan Naleśnik w Krakowie – zbiórka dla Tosi Pióro – organizator Fundacja Auxilium
- 18.09.2016 – charytatywny mecz piłki nożnej księża vs. samorządowcy – zbiórka dla Krzysztofa Broszkiewicza – organizator Fundacja Auxilium, MOSiR Bochnia
- 11.11.2016 – 10 strzałów ku chwale Ojczyzny - Koło Strzeleckie Grot LOK Bochnia i Powiatowy Zarząd Ligi Obrony Kraju w Bochni zorganizowali Piknik Strzelecki, z którego dochód przekazali dla podopiecznych Fundacji – organizator Koło Strzeleckie Grot LOK Bochnia i Powiatowy Zarząd Ligi Obrony Kraju w Bochni
- 25.11.2016 – Koncert Muzyki Klasycznej i Sakralnej w Powiatowej i Miejskiej Bibliotece Publicznej w Bochni – organizator Powiatowa i Miejska Biblioteka Publiczna w Bochni
- 27.11.2016 – Koncert Muzyki Sakralnej w Mikuszowicach – organizator Fundacja Auxilium
- 10.12.2016 – Mikołajkowe Mistrzostwa Bochni Szkół Podstawowych o Złotą, Srebrną i Brązową Płetwę – zbiórka dla Sary Wąs – organizator Kryta Pływalnia im. Jana Kota w Bochni



- 15-16.12.2016 - Świąteczny Kiermasz Słodkości SP nr 5 w Bochni – organizator Szkolne Koło Wolontariusza, działające w Publicznej Szkole Podstawowej nr 5 im. Jana Matejki

- 18.12.2016 – Bocheńskie Spotkanie Wigilijne i Świąteczna Loteria Charytatywna – zbiórka dla Romana Marcinkowskiego – Miejskie Centrum Dzieci i Młodzieży "Ochronka" oraz Stowarzyszenie „Ochronka – Dom Serce Ludzie”

- 27.12.2016 – Doroczny Koncert Charytatywny w Oratorium Św. Kingi – organizator Fundacja Auxilium, projekt dotowany ze środków Powiatu Bocheńskiego

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 2016 włączała się do wszelkich działań związanych z organizacją zbiórek datków (podczas ślubów, imprez, zawodów sportowych). W roku 2016 zrealizowano 2 projekty dotowane ze środków Gminy Miasta Bochnia i 2 projekty dotowane ze środków Powiatu Bocheńskiego.

W roku 2016 Fundacja Pomocy Osobom Niepełnosprawnym oraz Dzieciom i Młodzieży AUXILIUM z siedzibą przy ul. Regis 2 w Bochni nie została wpisana do Wykazu Organizacji Pożytku Publicznego, uprawnionych do otrzymania 1% podatku dochodowego od osób fizycznych za rok 2016, 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 nie przeprowadzaliśmy kampanii zachęcającej do darowania 1% podatku dochodowego na rzecz naszych podopiecznych. Wszyscy podopieczni zostali poinformowani o zaistniałej sytuacji. W przypadku otrzymania decyzji o wpisaniu do Wykazu Organizacji Pożytku Publicznego i uprawnieniu do otrzymania 1% podatku dochodowego od osób fizycznych za rok 2016 zarząd Fundacji podejmie kroki związane z kampanią informującą o możliwości zbiórki 1%.

15. Aktualna lista podopiecznych Fundacji Pomocy Osobom Niepełnosprawnym AUXILIUM:

Marcin Trybuła - Marcin Trybuła ma 30 lat, 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 śpiączce, 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.

Joasia Bobek – mimo dużych trudności w funkcjonowaniu – jest bardzo pogodną i radosną 12-letnią dziewczynką. Łatwo nawiązuje kontakt zarówno z dorosłymi, jak i z rówieśnikami. Jest zainteresowana i pozytywnie nastawiona do otoczenia. Uczęszcza do publicznej szkoły podstawowej, gdzie ma zajęcia indywidualne, a także uczy się ze swoimi pełnosprawnymi rówieśnikami w klasie. Mimo wyraźnie zwiększonej męczliwości psychofizycznej stara się wykonywać powierzone jej zadania, dzielnie znosząc trudnienia wynikające ze stanu zdrowia. Jest akceptowana i bardzo lubiana przez koleżanki, i kolegów w szkole. Joanna urodziła się z wadą serca – przeszła trzy zabiegi operacyjne. Po trzecim zabiegu kardiochirurgicznym pojawiły się ciężkie powikłania neurologiczne.

Aulen
Dypr...
MS
W...

Asia początkowo miała uogólniony niedowład wiotki, utraciła zdolność chodzenia, siedzenia, kontroli głowy, przestała mówić. Była kilkakrotnie hospitalizowana oraz rehabilitowana w trybie ambulatoryjnym. W następnych miesiącach i latach obserwowano powrót utraconych funkcji i sprawności ruchowych jednak nasilał się zespół hiperkinezji i choreoatetozji (zespół ruchów pozapiramidowych) – ciężkie zaburzenia ruchowe, które w znacznym stopniu ograniczają sprawność dziecka. Joasia z powodu dużego nasilenia ruchów mimowolnych, ma znacznie obniżoną sprawność manualną, zaburzony chód, nieprawidłową artykulację i płynność mowy. Wymaga stałej i specjalistycznej rehabilitacji, w tym także terapii zajęciowej, logopedycznej i psychologicznej. W procesie rehabilitacji potrzebne jest zaopatrzenie dziecka w odpowiedni sprzęt, zastosowanie dobranych do potrzeb oprogramowań komputerowych (Asia powinna pisać na komputerze) oraz innych materiałów, zgodnie z zaleceniami poradni rehabilitacyjnej. Dziewczynka jest pod stałą opieką neurologa, kardiologa, rehabilitanta oraz okulisty.

Joasia jest półsierotą, ma młodszego o rok brata. Mama nie może podjąć pracy z powodu choroby córki. Rodzina utrzymuje się z renty po mężu oraz dodatków rodzinnych i pielęgnacyjnego.

Krystian Berner - Krystian jest pogodnym, towarzyskim, uśmiechniętym 11-letnim 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 urodził się z rozszczepem kręgosłupa. Był operowany w pierwszej dobie życia. Jako sześciodniowy 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. Jediną osobą utrzymującą rodzinę jest ojciec Krystiana. Krystian potrzebuje stałej rehabilitacji i wizyt u lekarzy – specjalistów, co wiąże się z wieloma wydatkami. Pomóżmy Krystianowi poprawić swoje codzienne funkcjonowanie na tyle, na ile jest to możliwe.

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 nieukończzonej 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.

Autogramy:
DyfaR.
Styczeń

Paulina Węgrzyn - ma 23 lata. Paulina jest osobą autystyczną z upośledzeniem umysłowym. Od najwcześniejszych miesięcy życia można było zauważyć znaczą różnicę w rozwoju między nią, a pozostałymi siostrami. Pierwszym z niepokojących sygnałów był brak rozwoju mowy do wieku 2 lat. Kolejna rzecz, na którą rodzina zwróciła uwagę, to cykliczne zabawy, które polegały przykładowo na zamaczaniu nitki w wodzie, przez kilka godzin. W związku z nieprawidłowym rozwojem mowy, lekarz zasugerował zapisanie Pauliny do publicznego przedszkola. Jednak jej zachowanie było trudne dla tamtejszych opiekunów, a przebywanie w obcej dla niej grupie spowodowało uwstecznienie się wyuczonych w domu czynności. Kolejnym krokiem była wizyta u psychologa oraz skierowanie Pauliny do Poradni Psychoz Wczesnodziecięcych w Krakowie, gdzie zdiagnozowano autyzm wczesnodziecięcy oraz upośledzenie umysłowe. Autyzm jest chorobą polegającą na odcięciu się człowieka od zewnętrznego świata, ograniczeniu wymiany informacji ze środowiskiem oraz subiektywnym poczuciu odizolowania. Diagnoza wyjaśniła brak dalszego rozwoju Pauliny w szkole publicznej, dlatego też kontynuowała naukę w Specjalnym Ośrodku Szkolno-Wychowawczym w Bochni, następnie w klasie życia, a po skończeniu gimnazjum została zakwalifikowana do klasy „przygotowanie do pracy”. Do 15 roku życia Paulina była wychowywana podobnie jak reszta rodzeństwa, jednak po tym okresie rozpoczął się poważny problem w związku z okresem dojrzewania. Ze względu na znaczne urojenia, lęki oraz zaburzenia osobowości w okresie do 16 roku życia trafiła dwa razy do Szpitala Psychiatrycznego Dziecięcego w Krakowie. W wieku między 17 a 20 rokiem życia przebywała trzy razy w Szpitalu Psychiatrycznym w Krakowie, co było spowodowane pogłębiającą się agresją wobec bliskich i samej siebie. Agresja przejawiała się atakami na najbliższych (tzn. agresja na „bliskość”) oraz atakami na swoją osobę (bicie samej siebie, uderzanie głową np. o drzwi, wybijanie szyb, samookaleczanie). Takie zachowanie zmusiło rodziców do podjęcia ciężkiej decyzji, sugerowanej przez lekarza prowadzącego oraz ordynatora Oddziału Psychiatrycznego w Krakowie. Paulina została skierowana do Domu Opieki Społecznej dla osób upośledzonych umysłowo w Mateczynie, w powiecie lubelskim.

Pomimo problemu, jakim było wychowanie ciężko chorego dziecka, rodzina radziła sobie bez pomocy innych. Niestety odbywało się to bez dodatkowej pomocy z zewnątrz oraz przy braku tolerancji i wiedzy innych ludzi na temat tej choroby. Jednak mimo wszystko rodzicom udało się nauczyć Paulinę wykonywania podstawowych czynności samoobsługowych.

Paulina potrzebuje ciągłej rehabilitacji oraz opieki, co jest konieczne, żeby nie dopuścić do uwsteczniania się w jej rozwoju. Przebywanie w ośrodku wpływa na nią korzystnie, gdyż środowisko osób z podobnymi problemami spowodowało zaprzestanie agresji wobec siebie i innych oraz wyciszenie. Jednak utrzymanie Pauliny w tym ośrodku jest dla nas bardzo kosztowne, przez co nie jesteśmy w stanie zagwarantować jej ciągłej rehabilitacji.

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 w Reptach, gdzie przechodzi codzienną, zmuśną i bardzo intensywną rehabilitację.

Roman Marcinkowski - ma 21 lat. W listopadzie 2014 roku uległ poważnemu wypadkowi, kiedy jadąc na rowerze potrafił go samochód. Pojazd, który go potrafił spowodował poważny uraz ręki. Uraz mięśni, nerwów i naczyń groził amputacją. Dzięki zaangażowaniu i pracy lekarzy chirurgów rękę udało się uratować. Aktualnie ręka jest bezwładna i tylko bardzo długa, a co za tym idzie niezwykle kosztowna rehabilitacja, może mu pomóc i dzięki temu może przynajmniej w połowie

Włocław

Dyplom

[Signature]
10
[Signature]

odzyskać sprawność. Poza tym, Roman jest młodym, rezolutnym i energicznym chłopakiem, który ma plany na przyszłość. Jego pasją jest piłka nożna, grał zawsze, kiedy tylko mógł, na przerwach w szkole i z przyjaciółmi po szkole – to wypełniało każdą jego wolną chwilę. Roman poza tym jest sympatycznym i inteligentnym kolegą, który swoim optymistycznym nastawieniem wspierał swoich bliskich i przyjaciół. Pomagał innym, a teraz sam potrzebuje wsparcia, ale sytuacja, w której się znalazł szalenie go deprymuje. Jego najbliższym celem, który zamierzał zrealizować w swojej niedalekiej przyszłości, po zdaniu matury była aplikacja na studia na AWF w Krakowie. Uczelnia ta miała pozwolić na realizację dwóch pasji, czynnego uprawiania sportu oraz zdobycia kwalifikacji rehabilitanta.

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 uczennicą 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 zapewniać 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. W rodzinie, na utrzymaniu pozostaje 17-letni brat dziewczynki.

Jakub Jakubowski - ma 17 lat i jest uczniem I klasy 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 - ma 4,5 roku. 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 - ma 18 lat, 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 - ma 4,5 roku. Mimo ogromnego bagażu, jaki musi nieść od chwili urodzenia – uraz okołoporodowy, ciężka zamartwica (0 pkt. w skali Apgar), sepsa, brak jakiegokolwiek odruchów noworodkowych, w tym odruchu ssania i połykania, zadławienie z zatrzymaniem krążenia, opóźnienie rozwoju psychoruchowego, padaczka, porażenie mózgowe – jest wesołym i pogodnym chłopcem, który bardzo chce żyć. Nauka jedzenia i połykania, 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 Fiko 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.

Alum Dppa 17.
AM 12

Wiktoria Jonak - urodziła się 1 grudnia 2015 r. ważąc zaledwie 925 gram. Jest małym wcześniakiem, u którego lekarze zdiagnozowali wrodzoną łamliwość kości. Krakowscy lekarze opiekują się nią, ale rodzice niebawem będą zmuszeni zabrać Wiktoria 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. Jeśli chcesz wesprzeć leczenie Wiktorii Jonak, będziemy wdzięczni za wpłatę każdej kwoty na jej subkonto w Alior Banku:

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 mózgowie 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.

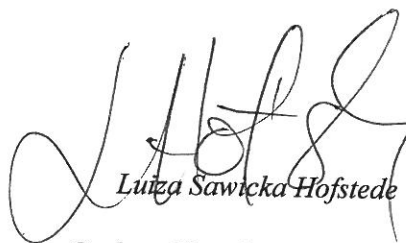
Albert Bobowski - urodził się 06.07.2012 r. Do drugiego roku życia nic nie wskazywało, że Albert może być niepełnosprawny. Niepokój rodziców wzbudziło to, że po ukończeniu drugiego roku życia, Albert przestał mówić pojedyncze słowa, przestał reagować na imię, nie bawił się z rówieśnikami. Po konsultacjach 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

Włocławek
Dyrektor: *[Signature]*
13
[Signature]

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 wspomaganie rozwoju dedykowane dla dzieci z autyzmem, których nie jesteśmy w stanie sami sfinansować.

Jakub Surma - ma 15 lat. Od urodzenia cierpi na mózgowie 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.

Bochnia, 30.03 2017 r.



Luiza Sawicka Hofstede

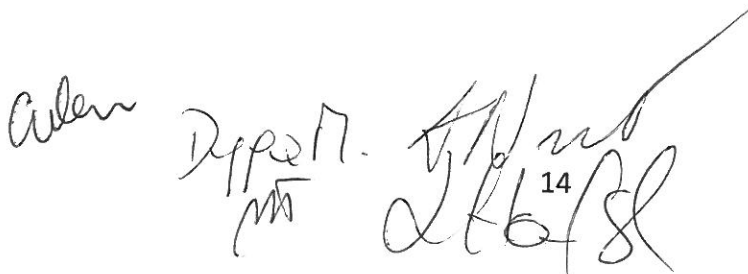
Prezes Fundacji Pomocy Osobom Niepełnosprawnym

oraz Dzieciom i Młodzieży AUXILIUM

Fundacja Pomocy Osobom Niepełnosprawnym
oraz Dzieciom i Młodzieży "AUXILIUM"

32-700 Bochnia, ul. Regis 2

NIP 868-195-96-52 Regon 122503220



Handwritten signatures and initials, including 'Aulen', 'Dyplom', and a large signature with the number '14'.