



Olga i Karina Apostoluk
ur. 26.12.2009 roku

waga 1750 i 1970gr, 45 cm

więcej informacji:

www.mojeblizniaki.net; www.dzieciom.pl

kontakt do rodziców: office.iks@wp.pl, 605-95-95-91

poznaj historię Olgi i Karinki - podaruj bliźniaczkom swój 1%

O. WNIOSEK O PRZEKAZANIE 1% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POŻYTKU PUBLICZNEGO (OPP) Należy podać numer wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego (Numer KRS) organizacji wybranej z wykazu prowadzonego przez Ministra Pracy i Polityki Społecznej oraz wysokość kwoty na jej rzecz.	
301. Numer KRS 0000 037 904	Wniosekowana kwota Kwota z poz.302 nie może przekroczyć 1% kwoty z poz.184, po zaokrągleniu do pełnych dziesiątek groszy w dol.
302.	zł. gr
P. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE Podatnicy, którzy wypełnili część O, w poz.303 mogą podać cel szczegółowy 1%, a zaznaczając kwadrat w poz.304 wyrazić zgodę na przekazanie OPP swojego imienia, nazwiska i adresu wraz z informacją o kwocie z poz.302. W poz.305 można podać dodatkowe informacje, np. ułatwiające kontakt z podatnikiem (telefon, e-mail).	
303. Cel szczegółowy 1% na leczenie i rehabilitację Olgi i Kariny Apostoluk (18666)	304. Wyrażam zgodę <input type="checkbox"/>
305.	

konto do wpłacania darowizn***: Fundacja Dzieciom "Zdążyć z Pomocą", ul. Łomianańska 5, 01-685 Warszawa, Nr KRS 0000 037 904*
Nr konta: 15 1060 0076 0000 3310 0018 2615 z dopiskiem: **na leczenie i rehabilitację Olgi i Kariny Apostoluk (18666) ****

* Fundacja Dzieciom „Zdążyć z Pomocą” posiada status OPP i ma prawo do przyjmowania wpłat 1% podatku

** Informację tę należy wpisać w rubryce „Informacje uzupełniające” oraz „Cel szczegółowy 1%, znajdujący się bezpośrednio pod wnioskiem o przekazanie 1% podatku należnego.

*** Niezależnie od kwoty wynikającej z odpisu 1% podatku osoba może przekazać w formie darowizny kwotę na rzecz OPP w wysokości do 6% swojego dochodu z możliwością jej odliczenia w PIT.

* * *

Dzieci urodziły się przedwcześnie, z ciężkim zapaleniem płuc, niewydolne oddechow, z infekcją układu moczowego, w stanie ogólnym średnim, Olga z wadą serca. Wymagały intensywnego leczenia szpitalnego przez kilka tygodni. Wcześniejszy poród spowodowany był zakażeniem. Prawdopodobnie to spowodowało też niedokrwienie, niedotlenienie i nieodwracalny uraz mózgu u Olgi.

Pierwsze sygnały problemów pojawiły się ok. 3-go m.ż. Olga nie rozwijała się zgodnie z planem. Mimo wprowadzonej od razu po urodzeniu intensywnej rehabilitacji, w dniu pierwszych urodzin rozwój Olgi był na poziomie 4-miesięcznego dziecka...

Dziś dziewczynki mają 4 lata. Karinka rozwija się prawidłowo, wymaga jednak nadzoru, bieżącej korekty oraz opieki ortopedy i okulisty. Razem z Olgą jest pod opieką terapeutów w zakresie Wczesnego Wspomagania Rozwoju Dziecka. Nadal borykamy się z dolegliwościami ze strony układu pokarmowego. Utrzymujemy wprowadzoną w maju 2012r. dietę eliminacyjną oraz bezmleczną, bezglutenową i bezcukrową, co przynosi jedynie niewielką poprawę. Stale poszukujemy i testujemy nowe rozwiązania diagnostyczne.

Olga ma cztero-kończynowe mózgowo-porażenie dziecięce, ale jest dziś zupełnie innym dzieckiem, niż rok temu. W 2013 roku wprowadziliśmy nowe metody rehabilitacji (plus udział w specjalistycznych turnusach rehabilitacyjnych) oraz kontynuowaliśmy wspierające leczenie farmakologiczne połączone z dietą (eliminacyjna oraz bezmleczna, bezglutenowa i bezcukrowa). Codzienna praca daje małe, ale jednak postępy. Olga zaczęła raczkować w wieku 1,5 roku, ale do dziś pracujemy nad prawidłowym wzorcem tego ruchu. W ciągu ostatniego roku poprawie uległa jej ogólna sprawność fizyczna. Rozpoczęliśmy ćwiczenia w pozycji kłku, mamy za sobą pierwsze próby pionizowania oraz stymulacji chodu. Jest niesamowita poprawa, jeżeli chodzi o sprawność prawej ręki. Prawie zapomnieliśmy jak kiedyś nie była w stanie utrzymać w dłoni żadnej rzeczy (np. piłki), nie mogła nawet podnieść tej ręki do góry (np. zrobić „papa”), nie przekładała zabawek pomiędzy rączkami, prawa ręka właściwie nie funkcjonowała... Dziś z coraz większą sprawnością układa klocki, puzzle, samodzielnie je małe chrupki (to niewiarygodne, że wcześniej nie mogła trafić tą ręką do ust), trzyma w palcach kredkę lub łyżeczkę, myje sobie włosy. Widać dużą poprawę w pracy mięśni ust (wcześniej były duże problemy z gryzieniem) i twarzy, choć to nie koniec żmudnej pracy pod okiem neurologopedy. Ostatnie kilka miesięcy to również kolejny ogromny przełom w rozwoju mowy. Jako roczne dziecko Olga ledwo gaworzyła (poziom 4-miesięcznego niemowlęcia). W wieku 2 lat używała zaledwie kilkunastu słów oraz powtarzała i naśladowała dźwięki. Dziś zasób jej słownictwa i zakres komunikacji jest imponujący, powtarza wszystko, choć jakość mowy ciągle wymaga doskonalenia.

Jesteśmy dumni z dotychczasowych osiągnięć Olgi, jednak przed nami kolejne miesiące żmudnej pracy. Nadal pracujemy nad przetrwaniem odruchem Moro, nadwrażliwością sensoryczną, nieprawidłowym oddychaniem. Każdy dzień to dla nas ciągle zmaganie się przede wszystkim z nieprawidłowym napięciem mięśniowym (obniżone w obwodzie centralnym i wzmożone w kończynach), które ma decydujący wpływ na jej rozwój ruchowy. Duża spastyczność kończyn powoduje, że ruch nie jest właściwy. Najbliższe miesiące to przede wszystkim ćwiczenia mięśni i odruchów twarzy, rozluźnienie mięśni szyi i karku (odpowiedzialnych za unoszenie głowy i budowanie prawidłowej postawy), praca nad wzmocnieniem mięśni kręgosłupa i miednicy, odpowiedzialnych za siedzenie (mimo 4 lat Olga ciągle nie siedzi), rehabilitacja nóg i stóp (spastyczność, Objaw Babińskiego oraz koślawość stóp uniemożliwiają dziś chodzenie) oraz rehabilitacja oczu (duża wada wzroku i zez). Naszym największym marzeniem jest, aby nasza córka była samodzielną: mogła siedzieć i w niedalekiej przyszłości również chodzić. Lekarze nie dawali nam dużych nadziei, ale Olga pokazuje codziennie, że warto o nią walczyć. Wierzymy, że w końcu się uda...

Koszty leczenia i rehabilitacji naszych dzieci są bardzo wysokie. Staramy się zapewnić dziewczynkom rehabilitację w trybie ciągłym, bez żadnych przerw w ćwiczeniach oraz udział w specjalistycznych turnusach rehabilitacyjnych. Środki finansowe przekazane w ramach 1% podatku* na rzecz naszych dzieci pozwoliłyby nam kontynuować rehabilitację w dotychczasowym lub nawet szerszym zakresie. Liczymy też na wsparcie podmiotów gospodarczych, dla których darowizny do wysokości 6% dochodu stanowią koszt uzyskania przychodu w myśl ustawy o podatku dochodowym.***

Z góry dziękujemy za każdy odruch Waszego serca

Z pozdrowieniami

Marta i Tomasz Apostoluk