



Termin operacji: marzec 2012

Wada serca: atrezja tętnicy płucnej, hipoplazja prawej komory serca, niedomykalność zastawki trójdzielnej IV stopnia, drożny przewód tętniczy

Dotychczasowe leczenie:

- I etap leczenia operacyjnego - Dziecięcy Szpital Kliniczny, Poznań
- plikacja przepony - Dziecięcy Szpital Kliniczny, Poznań

Planowane leczenie:

- II etap leczenia operacyjnego - Klinikum Grosshadern, Monachium

Historia Hani...

Hania urodziła się 3.10.2011r. w Poznaniu. Jeszcze w ciąży, na kontrolnej wizycie u ginekologa, okazało się że coś jest nie tak z serduszkem dziecka. Lekarz wysłał nas na badanie ECHO do Szpitala Klinicznego im. Karola Jonschera w Poznaniu. Tam potwierdziły się nasze najgorsze myśli. Doktor potwierdził wrodzoną wadę serca: atrezję tętnicy płucnej, hipoplazję prawej komory niedomykalność trójdzielną IV stopnia, drożny przewód tętniczy.

Pierwsze dni życia Hania spędziła na Oddziale Kardiologii i Nefrologii Dziecięcej Szpitala Klinicznego im. Karola Jonschera. Żyła dzięki ciągle podawanemu lewemu. Kiedy miała półtora tygodnia przeszła pierwszą operację. Przez ponad tydzień za Hanię oddychał respirator. W międzyczasie okazało się, że aby Hania mogła samodzielnie oddychać, potrzebny jest dodatkowy zabieg.

Po prawie miesięcznym pobycie w szpitalu mogliśmy wreszcie wrócić do domu w komplecie. Był to czas wielkiej radości jak i wielkiej niepewności o przyszłość i zdrowie naszego ukochanego dziecka.

Hanię czekają jeszcze dwie skomplikowane operacje. Chcąc zapewnić naszej Córeczce jak najlepsze warunki leczenia zdecydowaliśmy się skonsultować z Profesorem Edwardem Malcem. To on dał naszej Hani nadzieję na normalne życie.

Po zapoznaniu się z dokumentacją medyczną Profesor zakwalifikował Hanię do operacji, która odbędzie się w marcu 2012 roku w klinice Monachium. Koszt pierwszej operacji to 20 100 euro.

Nasza córeczka jest pogodnym, radosnym dzieckiem, które mimo tak ciężkiej wady serca świetnie się rozwija, przybiera na wadze i chętnie poznaje świat.

Kwota 20 100 Euro jest dla nas nieosiągalna, dlatego gorąco prosimy wszystkich Państwa o wsparcie. Wierzymy, że dzięki Państwa dobrej woli i pomocy uda nam się szybko zebrać potrzebną na operację kwotę.

Będziemy niezmiernie wdzięczni za każdą pomoc.

Możesz pomóc...

Wszystkie osoby, które zechcą pomóc Hani mogą to uczynić dokonując wpłaty na rachunek:

**Fundacja na rzecz dzieci z wadami serca Cor Infantis
86 1600 1101 0003 0502 1175 2150 z dopiskiem „Hanna Przybyła”**

Informujemy, iż Hani można przekazać 1% podatku

Jeżeli chcecie Państwo przekazać 1% podatku na pomoc Hani, w zeznaniu podatkowym PIT-37 należy wypełnić rubryki 122-123 w części H oraz rubrykę 124 w części I w następujący sposób:

122. Numer KRS: 0000290273

123. Wnioskowana kwota: kwota, którą podatnik chce przekazać na rzecz OPP, wnioskowana kwota nie może przekraczać 1% kwoty podatku należnego (dla PIT-37 jest to rubryka 118) po zaokrągleniu do pełnych dziesiątek groszy w dół.

124. Cel szczegółowy: Hanna Przybyła

W pozostałych formularzach PIT wypełnia się rubryki z odpowiednich części w analogiczny sposób.

Informujemy również, że wszelkie darowizny podlegają odpisom podatkowym:

- dla osób fizycznych limit do 6% od dochodu
- dla osób prawnych limit do 10% od dochodu

Szczegółowe informacje na stronach internetowych:

<http://www.corinfantis.pl/index.php?text=430>

<https://www.facebook.com/Pomagamy.Hani>

