



Stowarzyszenie Chorych na Mukopolisacharydozę (MPS) i Choroby Rzadkie 05-503 Głusków, ul. Radnych 9a

tel. 22 757-81-29, kom. 0-601 30-04-52
e-mail: tmatulka@wp.pl [www: mps-society.pl](http://www.mps-society.pl)



**Ta choroba rozwija się
i postępuje -
pomóż nam ją zatrzymać**



Co roku płacisz podatek dochodowy, teraz 1% Twojego podatku możesz przekazać dzieciom z rzadkimi chorobami, genetycznymi są to choroby, nieuleczalne i postępujące.

Przekazując 1% masz wpływ na to, aby ich krótkie życie upłynęło godnie, bez bólu i cierpienia wśród ludzi którzy ich akceptują i bezwarunkowo kochają takimi jakimi są.

Numer konta:

62 1240 6175 1111 0000 4568 0739

**Numer wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego:
000060517**



Stowarzyszenie zrzęsa dzieci chore na Mukopolisacharydozę oraz rzadkie choroby genetyczne m.in. Mukolipidozę, Mannozydozę, Sialidozę, Fukozydozę, Gangliozydozę, chorobę Pompego, Niemann Picka i zespół Krabbego.

CELE STOWARZYSZENIA SĄ NASTĘPUJĄCE:

- działanie w zakresie integracji rodzin z MPS i z chorobami rzadkimi z całego kraju;
- organizowanie kompleksowej pomocy na rzecz dzieci dotkniętych chorobą oraz ich rodzin;
- upowszechnienie wiedzy z zakresu chorób MPS i chorób rzadkich oraz zwrócenie szczególnej uwagi publicznej na problemy dzieci niepełnosprawnych.

JAK?

- przez nawiązywanie wzajemnych kontaktów rodzin posiadających dzieci chore na MPS i choroby rzadkie;
- przez organizację konferencji, podczas których rodzice mogą spotykać się z lekarzami różnych specjalności i uzyskiwać niezbędne informacje na temat choroby ich dziecka;
- przez publikacje biuletynu Stowarzyszenia - kwartalnika dla wszystkich, którym bliskie są problemy MPS i choroby rzadkie;
- przez pozyskiwanie sponsorów i ofiarodawców, których darowizny umożliwiają konkretną pomoc dzieciom z MPS i z chorobami rzadkimi oraz ich rodzinom;
- przez zakup niezbędnych leków i sprzętu medycznego dla dzieci z MPS i z chorobami rzadkimi w rodzinach najgorzej usytuowanych;
- przez organizowanie turnusów rehabilitacyjnych dla rodzin z dziećmi chorymi na MPS i choroby rzadkie.

Nie zwlekaj!

Teraz możesz nam pomóc – wpłacając 1% wspierasz tych, którzy Twej pomocy bardzo potrzebują

Zgodnie z ustawą z dnia 24 kwietnia 2003 roku o działalności pożytku publicznego i o wolontariacie każdy obywatel może przekazać na rzecz organizacji pożytku publicznego 1% podatku dochodowego.

Oprócz tego można także dokonać darowizny: osoba fizyczna może odliczyć od dochodu do 6%, natomiast osoba prawna - do 10% dochodu.

Zanim przekażesz 1% swojego podatku dochodowego na konto Stowarzyszenia:

- ✓ Oblicz ile wynosi 1% (kwotę należy zaokrąglić do pełnych dziesiątek groszy w dół)
- ✓ Wpisz tę kwotę we właściwe pole formularza PIT
- ✓ Należy również wpisać nazwę organizacji oraz numer wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego;
- ✓ Przekazanie tej kwoty na rachunek bankowy organizacji, po pomniejszeniu o koszty przelewu bankowego, dokonuje Urząd Skarbowy.



MPS to skrót nazwy choroby, podobnie jak skrócone jest życie tych dzieci