

SMA zabiera mi marzenia! Pomóż!



 **POLINA KIBKO**

 **WROCŁAW, WOJ. DOLNOŚLĄSKIE**

FUNDACJA
espero 

www.Nadziejadladzieci.pl/polina-sma

**WESPRZYJ MNIE PROSZĘ!
TWOJA ZŁOTÓWKA MOŻE URATOWAĆ
MOJE ŻYCIE!**



ZESKANUJ!

NR RACHUNKU BANKOWEGO:
75 1020 1042 0000 8102 0453 3352
TYTUŁEM: Darowizna Polina Kibko



Fundacja Espero - nadzieja dla dzieci, ul. Mistrzowska 15, 01-929 Warszawa,
KRS: 0000 877 316, tel: 459 595 765 ,www.nadziejadladzieci.pl



POLINA KIBKO

Moja córeczka cierpi na **SMA typu trzeciego**, a ja boję się, że nikt nie usłyszy naszego wołania o pomoc! SMA III nie jest najgorszym typem tej okrutnej choroby. Nie odbiera życia bezpośrednio, ale zabiera sprawność, bez której życie dziecka zamienia się w wegetację. Bez leczenia i rehabilitacji Polina straci zdolności poruszania się na zawsze!

Polina ma 11 lat. Chciałaby biegać, chodzić do szkoły, cieszyć się dzieciństwem jak jej rówieśnicy. Niejednokrotnie słyszę, że przecież mogło być gorzej, że to nie najgorszy typ SMA, że z tym da się żyć... Ale choroba już spowodowała niedowład nóg i odebrała mojej córce zdolność poruszania się, a ja wiem, że zbiórka na rehabilitację zawsze pozostanie zbiórką drugorzędną, mniej ważną.

Jak wytłumaczyć jedenastoletniemu dziecku, że los, który odebrał jej dzieciństwo nie jest aż taki straszny? Co odpowiedzieć, gdy pyta, czy jeszcze kiedyś pogra z koleżankami w piłkę? Jak się zachować, gdy stęsknionym wzrokiem zerka w stronę placu zabaw...? **Bez leczenia, systematycznej rehabilitacji i ortez Polina już nigdy nie stanie na nogach o własnych siłach. Musimy także zakupić specjalistyczny wózek, bez którego moja córeczka w ogóle nie będzie w stanie się poruszać.** Niestety nasza sytuacja finansowa nie pozwala nam na pokrycie tych wszystkich kosztów. Owszem, nie potrzebujemy milionów na lek ratujący życie, ale bez rehabilitacji i zabezpieczenia ortopedycznego moja córka zostanie na zawsze przykuta do wózka... Błagam, zauważ moje dziecko i pozwól nam zawalczyć o sprawność!



Mama

Jak możesz pomóc Polinie?

wpłatami na zbiórkę



www.Nadziejadladzieci.pl/polina-sma

"Każdy gest, nawet najdrobniejszy... zmienia świat, czyjś świat."