

Walczy już od 4 LAT Z OKRUTNYM ZESPOŁEM EDWARDSA -
ŚMIERTELNĄ CHOROBA



WALERIA YANUSH



OLSZTYN, WOJ. WARMINSKO-MAZURSKIE

FUNDACJA
espero



www.Nadziejadladzieci.pl/waleria

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



ZESKANUJ!

NR RACHUNKU BANKOWEGO:

75 1020 1042 0000 8102 0453 3352

TYTUŁEM: Darowizna Waleria Yanush



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



WALERIA YANUSH

Trisomia chromosomu 18. zwana Zespołem Edwardsa... Diagnoza, która brzmi jak wyrok! **Przeżywalność dzieci z tą chorobą jest bardzo niewielka. Około 30% z nich umiera w 1. miesiącu życia, a tylko 10% udaje się przeżyć rok. Dlatego historia Walerii jest dla nas prawdziwym cudem...**

Po urodzeniu Walerii lekarz powiedział nam, że nasza córeczka **nie będzie żyła**, że mamy mało czasu. Wiedzieliśmy także, że leczenie jest niemożliwe, nawet wzywanie karetki było nadaremne. **Waleria była skazana na śmierć...** Nasza malutka dziewczynka pokazała wszystkim, że nie ma zamiaru się poddać. Prognozy lekarzy nie sprawdziły się, Waleria podjęła walkę i jest z nami!

Kiedy Waleria skończyła rok była podziwiana za siłę, determinację i wolę życia, a ta po dziś dzień jest w niej ogromna! Nasza córeczka ma teraz 3,5 roku, je łyżeczką, chwyta zabawki, przewraca się na brzuch, potrafi nawet samodzielnie przy czymś stać. Przy tak poważnej chorobie genetycznej słowo „cud” to dla nas za mało!

Waleria to mała bohaterka z potężną wolą walki i chęcią życia. Nie poddała się po narodzinach i nie poddaje się każdego dnia. Na naszej drodze stoją jednak finanse, potrzebne by zapewnić Walerii leczenie i rehabilitację, której potrzebuje.

Waleria jest pod opieką wielu poradni i specjalistów, którzy stale czuwają nad jej stanem zdrowia. Wymaga wielu godzin terapii i rehabilitacji, dzięki którym możliwe są kolejne kroki w jej rozwoju. Córeczka potrzebuje także specjalistycznego mleka, które chroni ją przed zahamowaniem wzrostu i niedoborami masy ciała. To wszystko niestety znacznie przekracza nasze możliwości finansowe...

Bardzo prosimy Was o pomoc, o choćby najmniejszą wpłatę. Pragniemy, aby **Walercia była z nami jak najdłużej**, aby robiła kolejne postępy. Tylko intensywną rehabilitacją jesteśmy w stanie zapewnić córeczce szansę na zdobycie nowych umiejętności. Każde wsparcie jest dla nas **na wagę ŻYCIA** naszej małej dziewczynki!

Rodzice



Jak możesz pomóc Walerii?

wpłatami na zbiórkę

FUNDACJA
espero

www.Nadziejadladieci.pl/waleria

dołączając do grupy licytacyjnej na fb



WALERIA Z ZESPOŁEM EDWARDSA - LICYTACJE

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