



ZESKANUJ

Wiktoria Skórzak

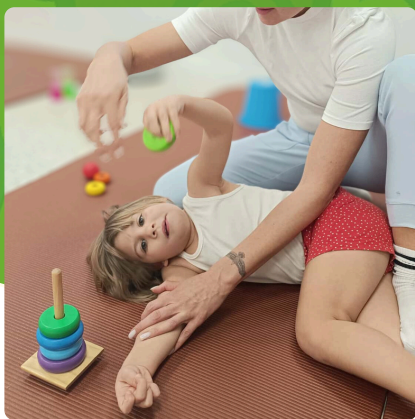


Twoje **15%** to
dla mnie 100% nadziei.



KRS 0000877316, CEL: 1960 WIKTORIA

FUNDACJA
espero 
Nadziejadladzieci.pl/wiki-skorzak



RAZEM W ZDROWIU

I W CHOROBIĘ.

ZESKANUJ



Wiktorii Skórzak

📍 Żywiec, woj. śląskie

✚ Rzadka wada genetyczna - Hipoplazja mostowo-mózdkowa

**DLA WIKTORII ZBIERAMY NA REHABILITACJĘ, LEKI, WIZYTY
U SPECJALISTÓW, TERAPIĘ**

Wiktorii to cudowna, radosna dziewczynka z Żywca (woj. śląskie). Każdego dnia uczy nas, czym jest prawdziwa siła – mimo że od pierwszych chwil życia mierzy się z przeciwnikiem, którego nie da się zobaczyć gołym okiem. Wiki urodziła się z bardzo rzadką wadą genetyczną – **HIPOPLAZJĄ MOSTOWO-MÓZDKOWĄ**. To ciężkie, nieuleczalne schorzenie polegające na upośledzeniu rozwoju mózgu, które wpływa na całe jej życie – ruch, mowę, rozwój intelektualny i samodzielność. Choroba Wiki powoduje głębokie zaburzenia neurologiczne. Objawy są zróżnicowane i postępujące. U Wiktorii oznaczają m.in.: mikrocefalię, poważne trudności z poruszaniem się, opóźniony rozwój mowy, niepełnosprawność intelektualną, ogólne opóźnienie rozwoju psychoruchowego. Codziennosc Wiki to ciężka praca. Dla wielu dzieci przedszkole to zabawa. Dla Wiki – punkt terapeutyczny, w którym każdego dnia walczy o kolejne umiejętności. Poza tym jej tydzień wypełniają: rehabilitacja i fizjoterapia, neurologopeda, pedagog i psycholog, integracja sensoryczna (SI), leczenie farmakologiczne i suplementacja, nowoczesne terapie, m.in. mikropolarizacja mózgu, regularne wizyty u lekarzy specjalistów. To nie jest wybór. To jedyna droga, by choroba nie odebrała Wiki szansy na samodzielność. Dzięki intensywnej rehabilitacji i turnusom terapeutycznym wydarzyło się coś, co dla lekarzy było niemal niemożliwe. Wiktorii powiedziała swoje pierwsze słowo. Zrobiła swój pierwszy krok. Dla świata to drobiazgi. Dla nas – dowód, że warto walczyć dalej. **Leczenie i rehabilitacja dziecka z rzadką chorobą genetyczną to koszty liczone w tysiącach złotych każdego miesiąca. Bez wsparcia ludzi o wielkich sercach nie jesteśmy w stanie zapewnić Wiki ciągłości terapii.** Twoja pomoc to: kolejne godziny rehabilitacji, dostęp do specjalistycznych terapii neurologicznych, szansa na dalszy rozwój, realna walka o przyszłość dziecka, które chce żyć pełnią swoich możliwości. **Prosimy – bądź z nami. Pomóż nam zawalczyć o sprawność, zdrowie i przyszłość naszej córki, bo dla niej nie ma rzeczy niemożliwych. Są tylko takie, na które trzeba więcej czasu, serca i ludzi.** - Rodzice

Fundacja Espero – Nadzieja dla Dzieci, ul. Mistrzowska 15, 01-929 Warszawa
nr rachunku bankowego: 75 1020 1042 0000 8102 0453 3352

Tytułem wpłaty: Darowizna Wiktorii Skórzak



Nadziejadladzieci.pl/wiki-skorzak