

Anna Szymanek

Ul.Tomaszowska35

97-225 Ujazd Woj. Łódzkie

Szanowni Państwo.

Zwracam się do Państwa z ogromną prośbą o wsparcie finansowe na leczenie i rehabilitację naszego synka.



Mikołaj urodził się 12.07.2012r. jako wcześniak z 32-go tygodnia ciąży. Od samego początku boryka się z wieloma problemami zdrowotnymi. W drugim tygodniu życia przeszedł sepsę, tuż po wyjściu ze szpitala w USG przeziemiączkowym wykryto leukomalację okołokomorową, czyli uszkodzenie mózgu, pozostałość po niedotlenieniu. W dziewiątym miesiącu życia po serii napadów zgięciowych lekarze zdiagnozowali u naszego dziecka Padaczkę lekooporną oraz Mózgowe Porażenie Dziecięce. Od tamtej pory Mikołaj jest pod kontrolą wielu specjalistów - ortopedy, neurologa, okulisty, aby zmniejszyć spastykę w kończynach dolnych jest ostrykiwany toksyną botulinową, wtedy zawsze wymaga intensywnej rehabilitacji więc staramy się aby syn uczestniczył w turnusach rehabilitacyjnych, na co dzień również jest rehabilitowany, korzysta z terapii logopedycznej, terapii zajęciowej, tomatisa, biofeedback, miał również szanse uczestniczyć w 2 turnusach delfinoterapii, to wszystko daje duże postępy w funkcjonowaniu naszego dziecka, a koszty szczególnie turnusów bardzo obciążają nasz domowy budżet. Mimo że Mikołaj jeszcze nie chodzi to potrafi przemieszczać się przy balkoniku tylnym co daje nam niesamowitą satysfakcję a Mikołajkowi dużą radość, w domu porusza się także na kolanach, a my pragniemy dla synka aby mógł wreszcie chodzić. Mimo że synek nie mówi to potrafi nawiązać z nami kontakt i posługiwać się symbolami PCS co ułatwia nam komunikację. Mikołaj uczęszcza do „Niepublicznego Przedszkola Terapeutycznego z Oddziałami Integracyjnymi, Specjalnymi”, gdzie kadra oraz terapeuci którzy z nim pracują na codzień widzą w naszym synku duży potencjał. Aby synek mógł się dalej rozwijać korzysta również z wielu sprzętów i pomocy ortopedycznych takich jak pionizator, balkonik, otrezy, krzeselko rehabilitacyjne aktywny wózek inwalidzki, koszt tych sprzętów musimy częściowo pokryć z własnej kieszeni, a to również nie małe pieniądze.

Ten rok będzie dla nas szczególnie ważny, ponieważ w sierpniu ubiegłego roku na świat przyszła siostra Mikołaja i zdecydowaliśmy się na pobranie krwi pępowinowej oraz sznura pępowiny co daje możliwość pobrania komórek macierzystych z galarety Whartona i przeszczepienia ich Mikołajowi. Terapia ta daje nam ogromne szanse na poprawę funkcjonowania naszego syna, najczęściej jest to poprawa w sferze poznawczej i intelektualnej, poprawa komunikacji oraz rozwój mowy a także zmniejszenie spastyki i mimowolnych ruchów atetotycznych, które także ograniczają możliwości naszego synka. Na początku roku otrzymaliśmy wiadomość z kliniki Regenmed w Krakowie, że Mikuś

został zakwalifikowany do terapii Komórkami macierzystymi jednak koszt pięciu podań dokonałowych to około 82 tys. zł. Terapia nie jest refundowana przez NFZ ani inny organ Państwa, ponieważ traktowana jest jako leczenie eksperymentalne ,(gdyż na chorobę naszego dziecka czyli Mózgowe Porażenie Dziecięce nie znaleziono jeszcze lekarstwa ani leczenia które byłoby całkowicie skuteczne i odwróciłoby skutki tej okropnej choroby), jednak da terapia daje naprawdę duże szanse na poprawę w rozwoju i funkcjonowaniu Mikołajka . Podania w postaci punkcji lędźwiowej mają się odbywać w trzymiesięcznych odstępach czasu , a syn nadal będzie wymagał intensywnej rehabilitacji oraz turnusów.

W związku z powyższym jeszcze raz serdecznie proszę o wsparcie finansowe wszystkich ludzi o dobrych sercach .W naszej sytuacji każda kwota będzie dla nas satysfakcjonująca i bardzo pomocna.

Z Wyrazami Szacunku - rodzice Mikołaja

Anna i Michał Szymanek