

13 stycznia 2020

Pomoc dla Marysi Miąsko

 facebook.com/groups/RazemDlaMarysi



RAZEM DLA MARYSI

Marysia w obliczu śmiertelnej choroby! 8 milionów za jej życie!

Marysia urodziła się 31 stycznia 2019 jako zdrowe dziecko. Po kilku miesiącach zdiagnozowano u niej **rdzeniowy zanik mięśni SMA typu 1 (najcięższa i najgorsza postać choroby)**.

Choroba powoduje zanikanie mięśni odpowiedzialnych za ruch, ale także tych, dzięki którym można przetykać i oddychać. Stan Marysi się pogarsza! Utraciła funkcję ssania i polykania, ma założonego PEG-a, czyli jest karmiona bezpośrednio do żołądka. Nie oddycha samodzielnie – robi to za nią respirator. Ale dla Marysi jest wciąż szansa! Istnieje specjalna terapia genu w USA, która jest nadzieją dla Marysi! Wystarczy tylko jedna dawka na całe życie, która zatrzyma powolne umieranie mięśni!

By Marysia mogła wziąć udział w terapii, potrzebne jest aż 8 milionów złotych!

Ogromna kwota i jednocześnie bardzo mało czasu. Warunkiem podjęcia leczenia jest to, że dziecko nie może przekroczyć drugiego roku życia. Im wcześniej uda się zebrać środki, tym większe szanse dla Marysi na życie!

Pomóc Marysi można dokonując wpłat:



WPLĄTY KRAJOWE

„BĄDŹMY RAZEM” Stowarzyszenie Hospicyjne w Wiśniowej
62 8602 0000 0008 0026 4750 0001
Tytułem: „Marysia Miąsko”

WPLĄTY ZAGRANICZNE

„BĄDŹMY RAZEM” Stowarzyszenie Hospicyjne w Wiśniowej
SWIFT CODE: POLUPLPR
PL62860200000008002647500001
Tytułem: „Marysia Miąsko”

PRZEKAŹ 1% PODATKU

Wpisz w PIT nr KRS: 0000343690
(cel szczegółowy: Marysia Miąsko)

siepomaga.pl/razem-dla-marysi

 facebook.com/groups/RazemDlaMarysi



RAZEM DLA MARYSI

Marysia w obliczu śmiertelnej choroby! 8 milionów za jej życie!

Marysia urodziła się 31 stycznia 2019 jako zdrowe dziecko. Po kilku miesiącach zdiagnozowano u niej **rdzeniowy zanik mięśni SMA typu 1 (najcięższa i najgorsza postać choroby)**.

Choroba powoduje zanikanie mięśni odpowiedzialnych za ruch, ale także tych, dzięki którym można przelikać i oddychać. Stan Marysi się pogarsza! Utraciła funkcję ssania i polykania, ma założonego PEG-a, czyli jest karmiona bezpośrednio do żołądka. Nie oddycha samodzielnie – robi to za nią respirator. Ale dla Marysi jest wciąż szansa! Istnieje specjalna terapia genu w USA, która jest nadzieją dla Marysi! Wystarczy tylko jedna dawka na całe życie, która zatrzyma powolne umieranie mięśni!

By Marysia mogła wziąć udział w terapii, potrzebne jest aż 8 milionów złotych!

Ogromna kwota i jednocześnie bardzo mało czasu. Warunkiem podjęcia leczenia jest to, że dziecko nie może przekroczyć drugiego roku życia. Im wcześniej uda się zebrać środki, tym większe szanse dla Marysi na życie!

Pomóc Marysi można dokonując wpłat:



WPLATY KRAJOWE

„BĄDŹMY RAZEM” Stowarzyszenie Hospicyjne w Wiśniowej
62 8602 0000 0008 0026 4750 0001
Tytułem: „Marysia Miąsko”

WPLATY ZAGRANICZNE

„BĄDŹMY RAZEM” Stowarzyszenie Hospicyjne w Wiśniowej
SWIFT CODE: POLUPLPR
PL62860200000008002647500001
Tytułem: „Marysia Miąsko”

PRZEKAŻ 1% PODATKU

Wpisz w PIT nr KRS: 0000343690
(cel szczegółowy: Marysia Miąsko)

siepomaga.pl/razem-dla-marysi