

## нужна срочно финансовая помощь

Минск, Беларусь

27.01.2012

Выпрямить, чтобы жила

Девятилетней Кате Григорьевой нужна операция в Германии

Катя Григорьева, 9 лет, спинальная амиотрофия Вердника-Гоффманна 2 типа, сколиоз 4 степени, требуется операция на позвоночнике в Schon Klinik Neustadt (Шён клиник, г. Нойштадт, Германия)

Болезнь у Кати проявляется с десяти месяцев. После обычной вирусной инфекции девочка вдруг перестала опираться на ноги. Врачи Якутска, где мы тогда жили, долгое время ставили ей легкую степень паралича – парапарез. Мы без устали занимались лечебной физкультурой, ходили на массажи, физиопроцедуры. Пока, наконец, два года назад я не отвезла Катю в Москву. В Российской детской клинической больнице сделали генетический анализ, и результаты сразили меня наповал. У Кати редкое тяжелое заболевание – спинальная амиотрофия Вердинга-Гоффманна 2 типа. У нее постепенно атрофируются мышцы, из-за этого стремительно развивается сколиоз. Сейчас искривление позвоночника составляет 79 градусов. Мучают постоянные боли, началось сдавливание внутренних органов: страдают легкие, почки, печень, сердце. И все это значит, что впереди медленное мучительное угасание. При таком сколиозе ребенка нужно срочно делать операцию.

Но с таким диагнозом, как у Кати, в России хирургическое лечение невозможно. Зато, к счастью, возможно в Германии. В сентябре этого года, благодаря помощи множества неравнодушных людей, нам удалось собрать денег на поездку в Нойштадт, в немецкую клинику Шён. Профессор Хальм, который нас консультировал, считает, что Катини мышцы еще способны к работе, поэтому и требуется немедленная операция на позвоночнике. Мы живем в дачном доме – это одна комната с пристройкой, другого жилья нет. Муж работает на ферме, я все время с Катей. Сама подняться и сесть она не может, не может поднимать руки, но шевелит ими, пробует вязать, вышивать, делать открытки. Катя хорошо читает, знает много стихов, учит английский язык, любит петь. Дома осваивает программу средней школы. В клинике нам сказали, что в течение двух лет в Германии будет введен в практику лечения препарат, не позволяющий мышцам атрофироваться. Ожидаемое средство – настоящий прорыв в медицине. Помогите нашей девочке дожить до этого времени! Нам необходимо мастерство немецких хирургов, но не меньше сейчас Катя нуждается в милосердии соотечественников! Деньги можно перевести на номер карты: 4276816038653687 счета на маил.ру: 1042900151749803 телефоны +79826564387, +79120461415

Для спасения девятилетней Кати Григорьевой необходимо собрать 1 680 612 руб.

Главный врач Центра сколиозов (Schon Klinik, Нойштадт, Германия) профессор, доктор медицины Хенри Хальм: «Мы пригласили Катю Григорьеву на лечение. У девочки тяжелая спинальная амиотрофия, приведшая к серьезному искривлению позвоночника. Сейчас у Кати сколиоз 4 степени, сдавливаются внутренние органы, ребенок испытывает постоянные боли. Мы имплантируем в позвоночник металлическую конструкцию, это позволит не только распрямить позвоночник, избавив девочку от болей и сдавливания внутренних органов, но и продлит Катину жизнь, значительно улучшив ее качество. После операции необходимо пройти двухнедельный курс реабилитации. Мы ждем Катю в марте 2012 года. Но готовы принять и раньше: чем скорее, тем лучше для ребенка».

Доска БЕСПЛАТНЫХ Объявлений AvizInfo.by

На операцию Кати Григорьевой в Германии необходимо 30 тыс. евро, или 1 260 459 руб. Две специальные коляски обойдутся в 420 153 руб. Таким образом, требуется 1 680 612 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите спасти Катю Григорьеву, то пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Деньги можно перечислить на реквизиты наличностью, в том числе и из-за рубежа. Спасибо.

---

Цена: Договорная

Тип объявления:  
Услуги, предлагаю

Торг: --

**кузьминова татьяна**

**+79120461415**