

PODARUJ **1,5%** PODATKU

To nic nie kosztuje, a może odmienić mój los.



Numer KRS Fundacji: **0000387207**

Cel szczegółowy: **5117 Tymoteusz Obarzanek**

Przełącz darowiznę przelewem:

85 1160 2202 0000 0001 9214 1142

Tytuł przelewu:

5117 Tymoteusz Obarzanek



Numer telefonu: **692 093 760**

Tytuł: **5117 Tymoteusz Obarzanek**



Gdańsk, woj. pomorskie

Tymuś urodził się w 38 tygodniu jako hipotrofik, ważąc zaledwie 2180 gram i mierząc 44 cm długości. Comiesięczne kontrole u pediatry uświadamiały nam, że nasz synek rozwija się za wolno. Łudziłyśmy się, że to przez hipotrofię, mamy mu czas i wszystko nadrobi... Jednak specjaliści napotkani na naszej drodze powtarzali jedno zdanie: „Coś jest nie tak z Państwa synkiem, lepiej, żeby to znaleźć i mu pomóc na czas niż nigdy się nie dowiedzieć”.



Tymuś przez 8 miesięcy nie nabywał nowych umiejętności, jedynie leżał. Od 5 miesiąca życia uczęszcza na fizjoterapię. Ciężka praca fizjoterapeutów i nasza w domu doprowadziła do tego, że Tymuś samodzielnie zaczął się poruszać. Od 5 miesiąca życia Tymuś jest pod opieką wielu specjalistów (genetyk, neurolog, okulista, gastrolog, psycholog), którzy próbują dowiedzieć się, co mu dolega. Ze względu na długi czas oczekiwania do specjalistów, rok lub nawet dwa lata, zmuszeni jesteśmy do korzystania z prywatnych gabinetów. Tymuś dzisiaj ma 3,5 latka i nadal niewiele wiemy. Badanie genetyczne WGS wykonane w Belgii, WES w Polsce, a także badanie naukowe w Niemczech nie wykryło nic. Dwa rezonanse głowy pod narkozą - nic. Polscy genetycy podejrzewają rzadką chorobę genetyczną Cornelia de Lange. Ponoć 70% cech tej choroby pasuje właśnie do Tymcia. Tymuś ma stwierdzone małogłowie. Obwód jego główki jest daleko poza najniższym progiem siatki centylowej. Tymuś nie mówi. Dzięki terapii AAC mamy możliwość porozumiewania się z Nim gestami. Tymuś dzielnie nosi okulary, gdyż ma stwierdzony astygmatyzm, zezą rozbieżnego prawego oka oraz podejrzewają niedowidzenie prawego oczka. Jesteśmy pod opieką specjalistów w Łodzi, a niebawem czeka go pierwsza w życiu operacja oczu.

Codziennosc naszego Synka to rehabilitację, logopedia, terapia Si, terapia wzroku, terapia odruchów, terapia czaszkowo-krzyżowa, basen. Oczywiście wszystko w prywatnych gabinetach. Aby było widać postępy, musimy uczęszczać systematycznie kilka razy w tygodniu, więc koszty miesięczne są ogromne. Wszystkie nasze posiadane środki są przekazywane na rozwój Tymcia.

Odkąd urodził się Tymuś, każdy dzień to Jego i nasza walka o zdobywanie nowych umiejętności. Jesteśmy pewni, że nigdy nie przestaniemy walczyć o lepsze jutro naszego najukochańszego Synka. Wierzimy, że pewnego dnia usłyszymy te wymarzone „MAMA” „TATA”.

Za każdą okazaną pomoc dziękujemy z całego serca.
Rodzice Tymusia.



Prawdziwa pomoc to bycie obok. Zawsze. To ważne.



Wyślij SMS o treści

JESTEM 5117
pod numer **75142**

Koszt SMS 6,15 zł brutto (w tym VAT).

K. WNIOSEK O PRZEKAZANIE 1,5% PODATKU NALEŻNEGO NA RZECZ ORGANIZACJI POŻYTKU PUBLICZNEGO (OPP)	
147. Numer KRS 0000387207	148. Kwota KWOTA
L. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE	
149. Główny adresariusz informacji (np. adres, telefon, e-mail)	150. Wyrażam zgodę
5117 TYMOTESZ OBARZANEK	
151. Informacje dodatkowe	

