

5 czerwca 2024

ZAKRĘTKI DLA WIKTORII

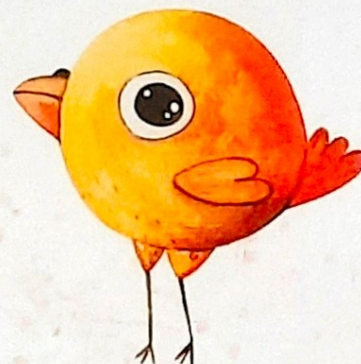
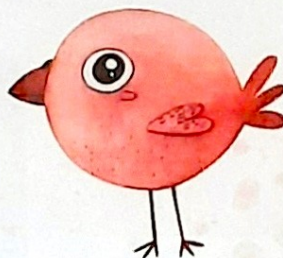


Podziękowania

**Gminne Centrum Kultury
i Czytelnictwa w Szerzynch wraz
z Placówkami Ołpiny i Czermna**

Pragniemy złożyć podziękowania dla całej społeczności GCKiCZ za aktywne włączenie się w akcję zbierania nakrętek plastikowych dla Wikusi Wróbel.

Rodzice
Rodzina
Przyjaciele
Wolontariusze



siepocmag.pl/wiktoria-wrobel

W kolejną akcję charytatywną włączyło się w tym roku Gminne Centrum Kultury i Czytelnictwa w Szerzynch z placówkami w Szerzynch, Ołpinach i Czermej.

Za naszym pośrednictwem mieszkańcy regionu gromadzą w czerwonych serduszkach ustawionych przy obiektach, plastikowe nakrętki, które następnie przekazujemy na rzecz potrzebujących dzieci.

Ostatni zbiór zakrętek, czyli 240 kg, przekazany został z przeznaczeniem dla Wiktorii Wróbel, dziewczynki chorej na SMA, czyli rdzeniowy zanik mięśni.

Uzyskane w ten sposób pieniądze, ze sprzedaży, rodzice wykorzystają na wsparcie turnusów rehabilitacyjnych oraz sprzęt medyczny niezbędny przy leczeniu.

Dziękujemy Michałowi Pyzikowi z Ołpin, który po raz kolejny zajął się transportem zakrętek do punktu odbioru.





WESPRZYJ
WYSYLAJĄC SMS
O TREŚCI 0259455
NA NUMER 75345

PRZEKAŻ
1,5% PODATKU
KRS 000094841
CEL SZCZEGÓLNOY
0259455 WIKTORIA

WIKTORIA WRÓBEL

Zbiórka publiczna nr:
2023/1206/KS

Wiktorja Wróbel choruje na najcięższy typ SMA czyli rdzeniowy zanik mięśni. Walczy o siebie od pierwszego oddechu. Potrzebuje dużej ilości rehabilitacji, turmusów, sprzętów medycznych i ortopedycznych.



WESPRZYJ WIKUSIE W WALCE Z SMA.

siepo.ego.pl/wiktoria-wrobel

WIKTORIA WRÓBEL Z NOWEGO SĄCZA

Wikusia Wróbel choruje na najcięższy typ SMA czyli rdzeniowy zanik mięśni. Choroba dała o sobie znać już od jej pierwszego oddechu. Urodziła się całkowicie wiotka. Na szczęście sama oddychała, na noc wspierana jest respiratorem. Ze względu na swój ciężki stan została wykluczona z refundowanej terapii genowej Zolgensma, natomiast jej życie zostało uratowane dzięki spinrazie – wkładce jednorazowe, które musi przyjmować co 4 miesiące.

Aby dać jej więcej szansy na sprawniejsze życie uruchomiliśmy zbiórkę na terapię genową, 10 milionów złotych, na tyle zostało wycenione jej szczęśliwe dzieciństwo.

Udało się! 11 kwietnia 2024, w rok czasu, na parku zbiórki pojawiło się 100%! Wiele dobrych serc dokonyło swojej cegiełki by Wikusia mogła w przyszłości osiągać więcej umiejętności. Dziękujemy!

Wikusia przez całe swoje życie będzie potrzebowała ogromu rehabilitacji i sprzętów. Dlatego cały czas potrzebujemy wsparcia finansowego aby zapewnić jej godne życie i zabezpieczyć jej przyszłość w łódki na właśnie ten cel.

ŚLEDŹ WIKUSIĘ W MEDIACH SPOŁECZNOŚCIOWYCH





siepo.ego.pl/wiktoria-wrobel