

Szanowni Koledzy,

Jestem farmaceutką i mamą Alicji Mickoś. Moja córeczka urodziła się 08 lutego 2016 roku z wrodzonym niedorozwojem nóżki lewej, jako moje drugiego dziecko. Wada córeczki jest rzadka (częstotliwość to 1:50 000). Nóżka w momencie urodzenia była krótsza o 7cm, a kiedy Alicja zakończy okres wzrastania skrót będzie wynosił aż 35cm. Staw biodrowy, kolanowy oraz skokowy są niewykształcone, kość udowa jest silnie skrócona i zdeformowana, brak jest kości strzałkowej. Kość piszczelowa jest również krótsza. W stopie są 4 paluszki.

Od momentu narodzin Alicji wraz z mężem walczyliśmy o jej pełną sprawność. Ze względu na złożoność wady zostaliśmy zmuszeni do szukania możliwości leczenia poza granicami kraju. Znaleźliśmy lekarza – dr Dror Paley ze Stanów Zjednoczonych, który od 25 lat leczy z sukcesem dzieci z podobnymi wadami kończyn, jaka występuje u Alicji. Od momentu konsultacji u dr Paley wiemy, że nóżkę Alicji da się uratować i nie musimy decydować się na amputację stopi i protezę. Alicję można uchronić przed inwalidztwem. Otrzymaliśmy kosztorys pierwszych etapów leczenia. Opiewa on na kwotę po przeliczeniu prawie **MILIONA złotych**. Jest to kwota, która przeraża. Pieniądze, których nie mamy. **Dlatego zwracam się do Was Koledzy - pomóżcie mi uratować nóżkę mojej córeczki. Wierzę, że wspólnymi siłami możliwe jest zebranie tych pieniędzy. Proszę przyłączyć się do naszej walki. Każda wpłata przybliży nas do celu przywrócenia pełnej sprawności Alicji.**

DZIEKUJĘ WAM ZA POMOC!

Z wyrazami szacunku,
Elżbieta Mickoś

Więcej na: <http://dzieciom.pl/podopieczni/29123>

<https://www.siepomaga.pl/alicia-mickos>

<https://www.facebook.com/alicjamickos/>

Kontakt: telefon 609770904, alicia@mickos.pl

