



Pomoc dla Gabrysi

zbierajmy nakrętki!

Gabrysia cierpi na bardzo rzadką, nieuleczalną chorobę genetyczną – Zespół Aicardiego-Goutièresa (AGS), który powoduje upośledzenie fizyczne i psychiczne o różnym natężeniu. W Polsce AGS ma najprawdopodobniej siedmioro dzieci. Nasza córeczka jest najmłodsza spośród nich...

Od lipca 2019 r. Gabrysia bierze udział w badaniu klinicznym w USA, przyjmuje lek, który ma spowolnić lub zatrzymać postęp choroby.

Prowadzimy zbiórkę nakrętek po napojach, środkach chemicznych i przemysłowych, artykułach kosmetycznych. Każda nakrętka to cegiełka, którą razem z nami budujecie przyszłość Gabrysi.

Dochód ze sprzedaży nakrętek przeznaczony zostanie na rehabilitację Gabrysi oraz jej leczenie w USA.



 /DzielnaGabrysia

Rodzice:
Paweł Jaworski - 600 340 687
Katarzyna Wiśniewska - 512 100 455
email: kat.wisniewska@wp.pl

