

Добрый день!

Мы, команда волонтеров Малышева Максима (1г. 6 мес.), малыша из Великого Новгорода, который болен тяжелым генетическим заболеванием СМА 1 тип (спинальная мышечная атрофия первого типа), и обращаемся к Вам за помощью с просьбой оказать любую финансовую поддержку для спасения жизни ребёнка.

Спинальная мышечная атрофия — это коварная болезнь, которая сопровождается равносторонней атрофией мышц, снижением их тонуса, что приводит к прогрессирующему параличу, и как следствие смерть. Без лечения дети с таким диагнозом, как правило, не доживают до 2-х лет. У Максима самая тяжёлая из возможных форм болезни СМА.

На сегодняшний день в мире существует единственный препарат для генной терапии этого заболевания - Zolgensma, в мае 2019 года его разработала швейцарская компания Novartis. Он полностью остановит болезнь и даст Максиму шанс жить полноценной жизнью. Zolgensma восстанавливает поломанный ген, и при правильной реабилитационной терапии, ребенок восстанавливает утраченные навыки и становится здоров. Но, препарат необходимо ввести ребенку до достижения им 2-х летнего возраста, либо веса в 13,5 кг, поэтому так важно собрать денежные средства, как можно скорее.

Стоимость препарата составляет 2 291 750 долларов США. Совершенно очевидно, что собрать такую сумму простому гражданину в любой стране не по силам без поддержки Благотворительных фондов, предприятий, организаций, и просто неравнодушных людей. Распространение информации среди населения значительно ускорит сбор средств, так как на сегодняшний день сбор движется очень медленно. Всего собрано 13,6 % от необходимой суммы, но мы верим, что с вашей помощью закроем сбор!

Для получения Zolgensma бесплатно от Фонда «Круг Добра» необходимо соответствовать установленному фондом критерию: ребенок должен быть не старше 6 месяцев. Невзирая на инструкцию к препарату, согласно которой препарат показан детям до 2-х лет с весом не более 13,5 кг. Поэтому единственный способ спасти жизнь Максиму - купить препарат, собрав средства самостоятельно.

Мы прекрасно понимаем, что период объявленной пандемии очень сказался на финансовом положении многих организаций, предприятий, индивидуальных предпринимателей, но все же просим вас оказать посильную финансовую помощь Максиму. Мы не просим закрыть сбор, а именно оказать посильную помощь, ведь даже 300, 500, 1000 рублей – это большой вклад, когда нас много! При заболевании, ведущему к ранней смерти или тяжелой инвалидности, это очень много, и, безусловно, любой человек, будь то ребенок или взрослый, заслуживает того, чтобы такой шанс ему дали.

Если такой возможности нет, Вы можете помочь малышу

Малышев Максим

Родился 03 марта 2020 года

Мать: Малышева Юлия Вячеславовна



г. Великий Новгород,
Б-р Лёни Голикова, д.4,
корп.1, кв.44



Юлия +7 911 640-78-55

Руководитель сбора
Шишова Оксана Николаевна
+7 921 923-39-95



[Страница Instagram](#)
[Страница VK](#)
[Страница ОК](#)
[Страница Facebook](#)
[Страница Tiktok](#)
[Канал Youtube](#)
[Мой Taplink](#)

Нам помогают:



[Благотворительная организация
"Дом под покровом"](#)



[БФ "Милосердие"](#)



[БФ "Ренессанс"](#)

разместив информацию о нем у себя в организации, офисе, на предприятии, посредством размещения прилагаемой к письму листовки, поставить бокс для пожертвований. Оказать помощь также можно сдав вторичное сырье (макулатуру) и перечислить вырученные средства на счет Максима.

При необходимости предоставления документального подтверждения организации сбора, диагноза Максима Малышева, стоимости препарата Zolgensma и реквизиты для перечисления денежных средств, помимо прикрепленной листовки, то просим вас ответить на это письмо, мы готовы все предоставить. Либо можно пройти по активным ссылкам настоящего письма. Пройдя по ним, можно познакомиться с Максимом Малышевым, и мы уверены, что вы не сможете пройти мимо!

В случае, если благотворительная деятельность не входит в ваши планы, просим простить нас за беспокойство.

С уважением, команда волонтеров Максима Малышева.



Максим Малышев
03.03.2020
г. Великий Новгород

СПИНАЛЬНАЯ МЫШЕЧНАЯ АТРОФИЯ
(СМА, 1 ТИП)



Я ХОЧУ ЖИТЬ!

СРОЧНЫЙ СБОР

НА ПРЕПАРАТ ZOLGENSMA (Золгенсма)
Необходим единственный укол

150 343 750 ₺

Отправь
СМС на короткий номер

3443

с текстом МАКСИМ 200

где 200 любая
сумма пожертвования



Благотворительная организация
«Дом под Покровом»

Р/сч 40703810455000000300

«Благотворительное пожертвование для Максима Малышева»

ИНН 7805709794 ~ КПП 780501001 ~ БИК 044030653



https://teplink.cc/maximmalyshv_sma1

СБЕР 4817 7602 7356 3480

ТИНЬКОФФ 5536 9139 6134 0193

ВТБ 5368 2901 8654 8113

gofundme <https://gofund.me/86d6492d>

Яндекс кошелек 410015183228290

PayPal maxxsma1@mail.ru

Все карты привязаны к номеру телефона

+7 (911) 640-78-55

Малышева Юлия Вячеславовна
(мама Максима)



@maximmalyshv_sma1



<https://vk.com/maxsma1>

! ПОМОГИТЕ СПАСТИ ЖИЗНЬ !