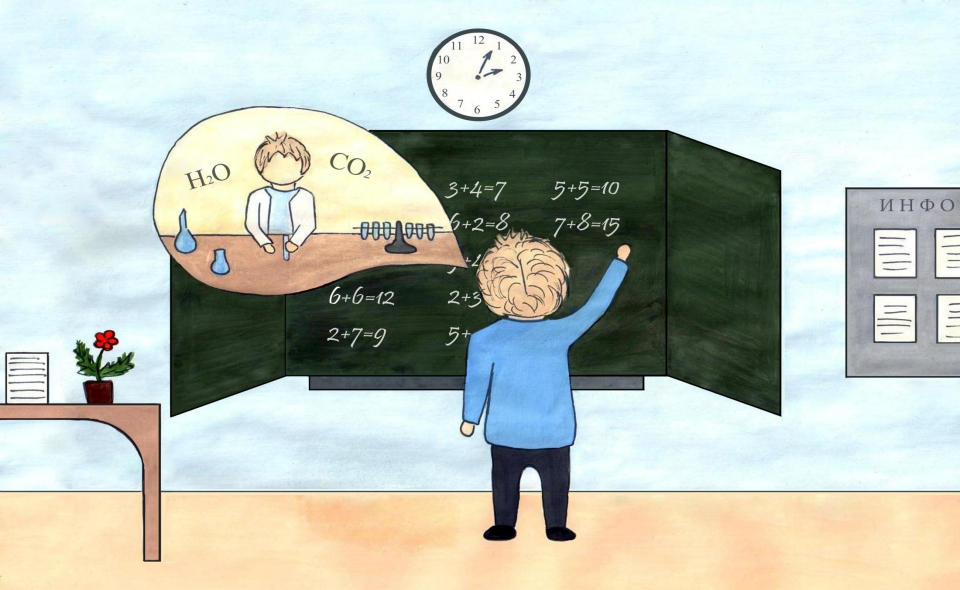




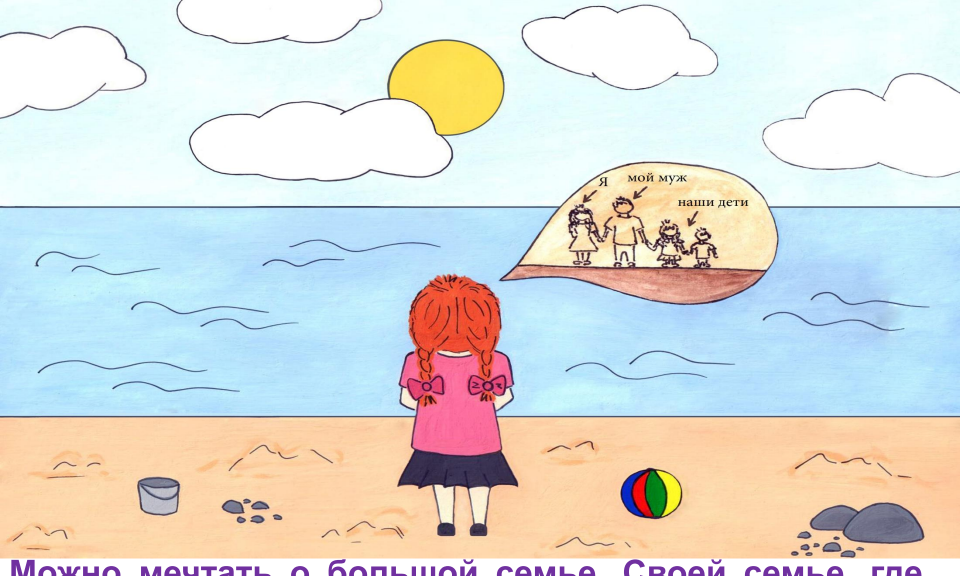
типов,), легко было только мечтать! Дышать, бегать, играть, расти, радоваться, жить было очень-очень тяжело и детям, и их мамам. Мечтайте! Мечтай свойственно сбываться!



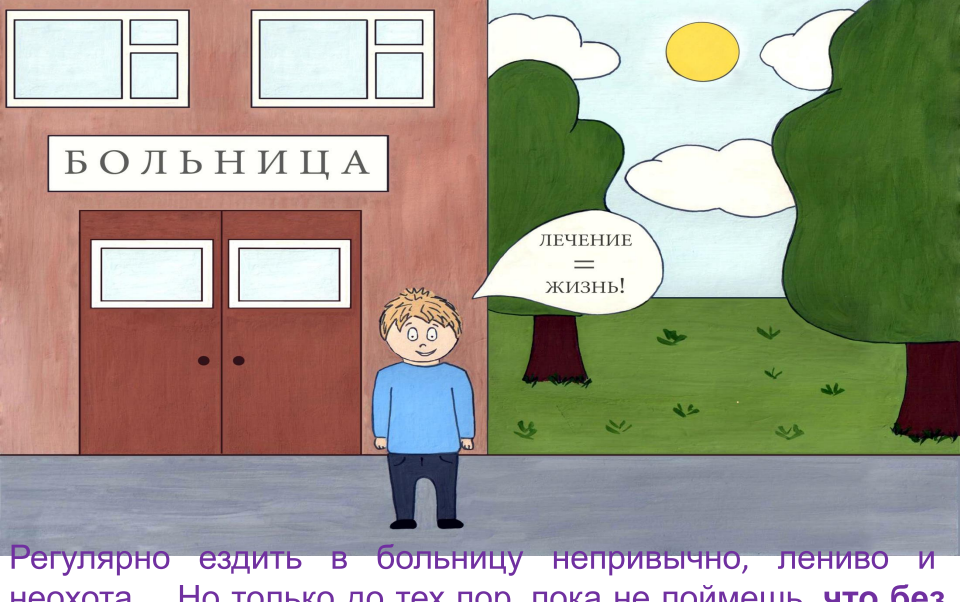
Важно жить и хотеть жить! Радоваться каждой клеточкой маме, солнышку, тому, что есть сегодня!



Можно стараться быть счастливым и дарить радость окружающим. Расти и мечтать! Веризавтра.



Можно мечтать о большой семье. Своей семье, где будут папа и мама, где будет двое или даже трое детей, а не так как у тебя – только ты и мама. Получать лекарство и расти.



Регулярно ездить в больницу непривычно, лениво и неохота... Но только до тех пор, пока не поймешь, что без лечения не будет завтра. Тогда еженедельные инфузии становятся не просто днём получения лечения, но и днеросто днем получения лечения, но и днеросто днами.



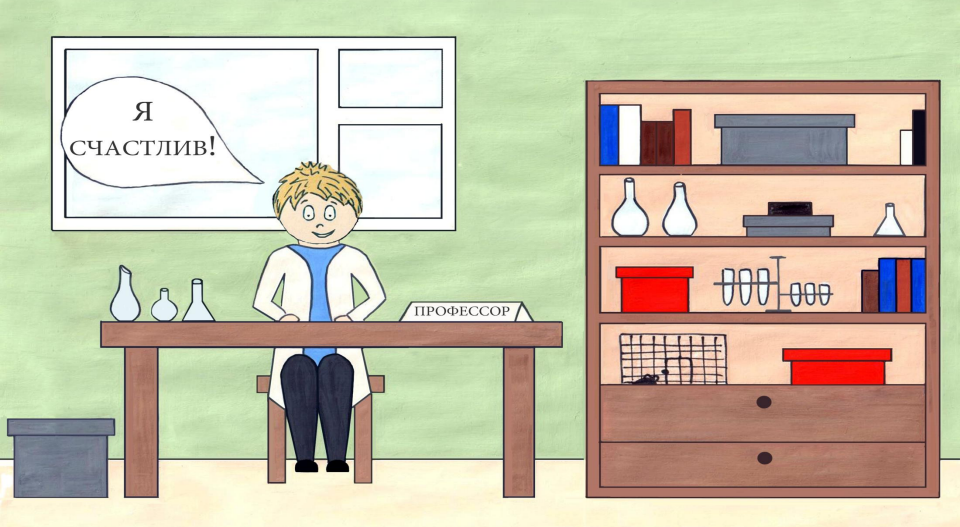
С лечением жизнь становится яркой и солнечной! Появляются силы бегать, играть, учиться, расти, общаться с друзьями и радовать маму! Улыбаться и быть счастливой! Жить!



Вместо вздохов на кровати стало можно гулять, путешествовать, узнавать новое, учиться. Быть счастливым!



театр, на балет, расти культурным и интересным испороком!



Можно стать студентом и даже профессором. Главное оставаться добрым и искренним. Помогать тем, для кого пока не придума лекарства. Быть Человеком.



Можно вырасти и быть кандидатом наук, преподавателем МГУ, удачно выйти замуж и стать счастливой мамой двоих, а может быть троих здоровых малышей!



Мы - команда единомышленников, которая воспитывает детей с разными типами мукополисахаридозов и другими редкими заболеваниями, сердечно благодарим Марию Стешину за создание картин для нашей первой книги про Юляшку и Павлушку! Не важно как именно зовут героев нашей книги, главное, что благодаря получению лечения дети с редкими болезнями будут ЖИТЬ.



Президент МБОО «Хантер-синдром» - Снежана Митина

телефон: 8-916-594-82-45

Email: mps-hunter@yandex.ru

mps-russia.org

Иллюстратор Мария Стешина

Все авторские права на книгу принадлежап Межрегиональной Благотворительной Общественной Организации «Общество инвалидов, страдающих синдромом Хантера, другими формами мукополисахаридоза и иными редкими генетическими заболеваниями», при публикации, переиздании и ссылке на книгу, просьба ссылаться на МБОО «Хантер-синдром»