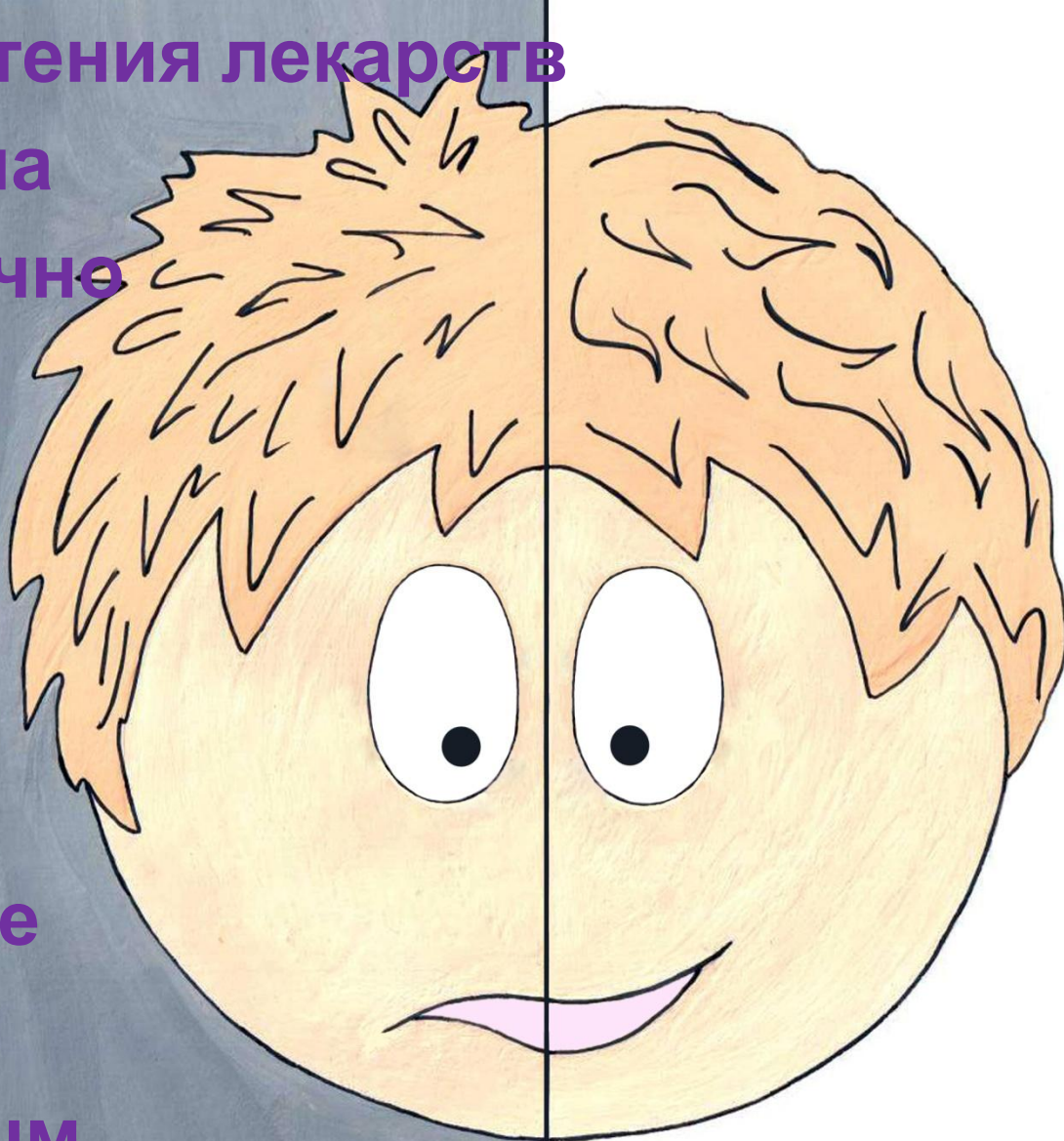


До изобретения лекарств
жизнь была
недостаточно
легкой
и светлой.
Прическа
была
ершистой,
настроение
грустным,
а мир серым...



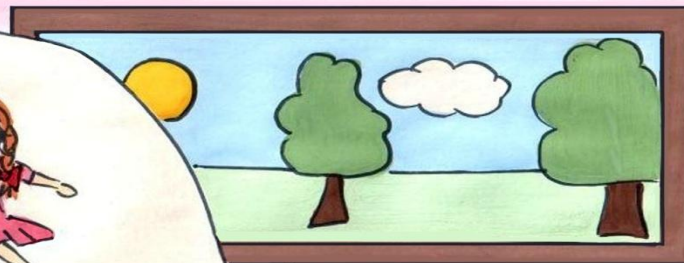
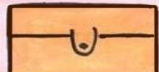
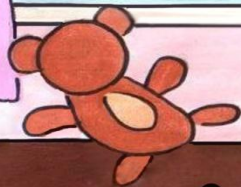
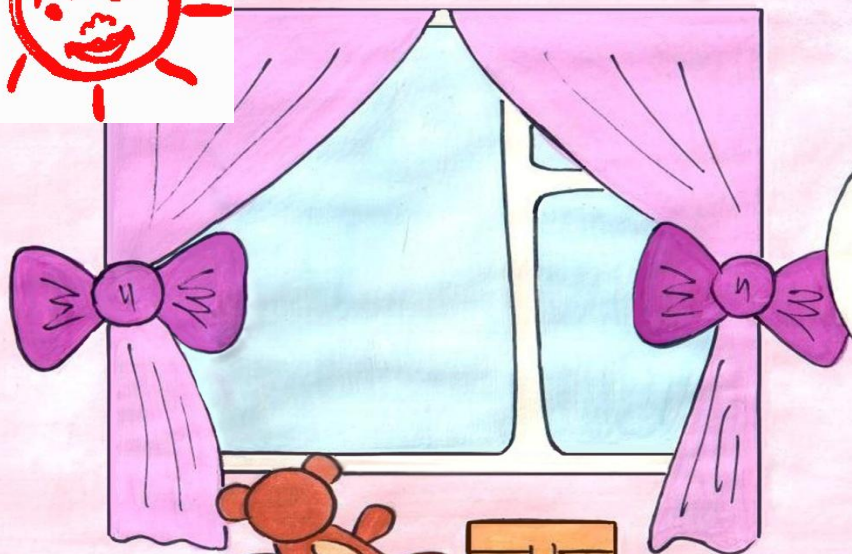
ЛЕЧЕНИЕ = ЖИЗНЬ

НЬ

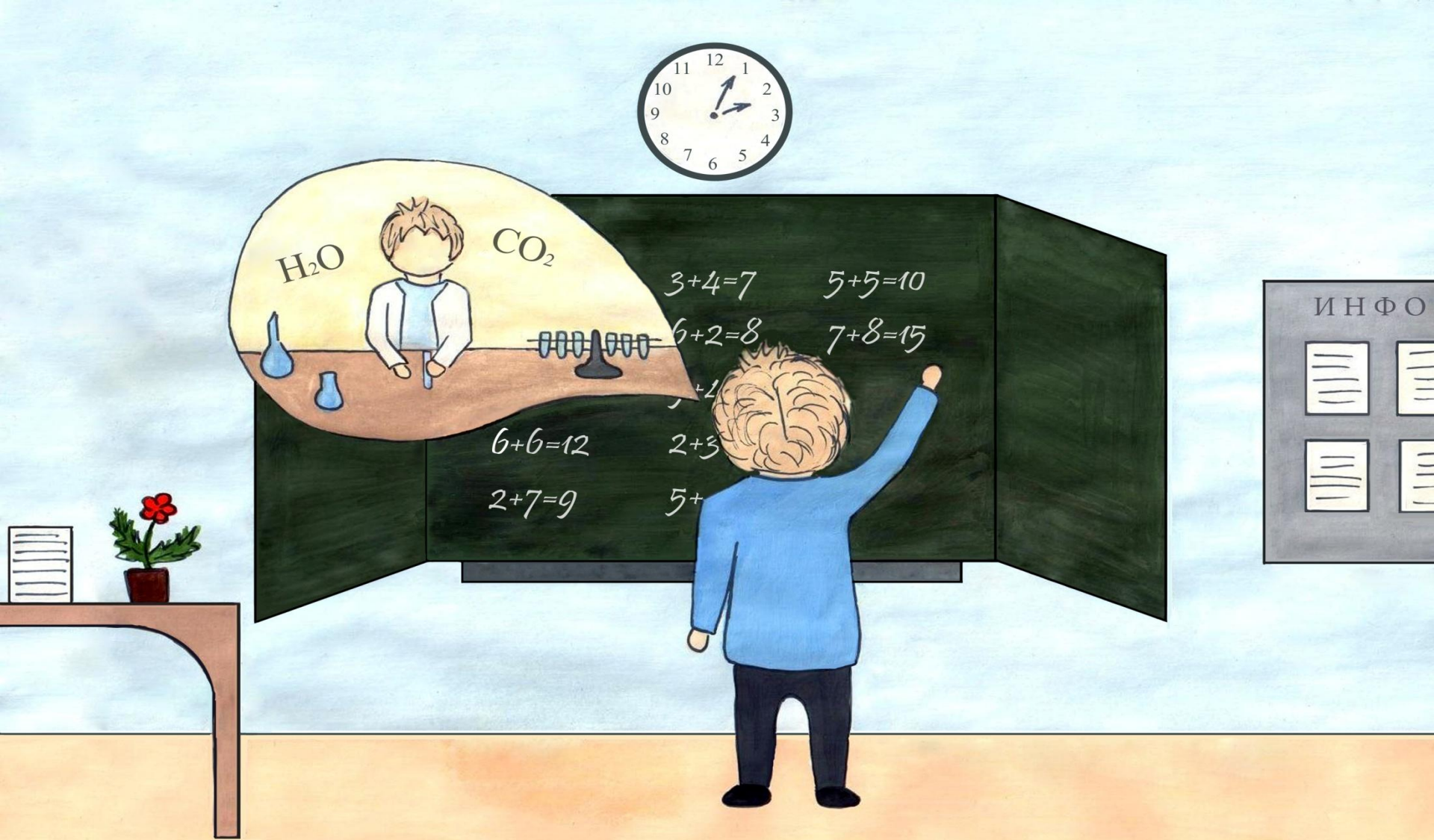


Пока не было придумано лекарство для МПС (1, 2 и 6 типов,), легко было только мечтать! Дышать, бегать, играть, расти, радоваться, жить было очень-очень тяжело и детям, и их мамам. Мечтайте! Мечты свойственно сбываться!





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! Верить — завтра.





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 днём встречи с друзьями!





**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!



Я
СЧАСТЛИВА!

ПОТРЯСАЮЩЕ!

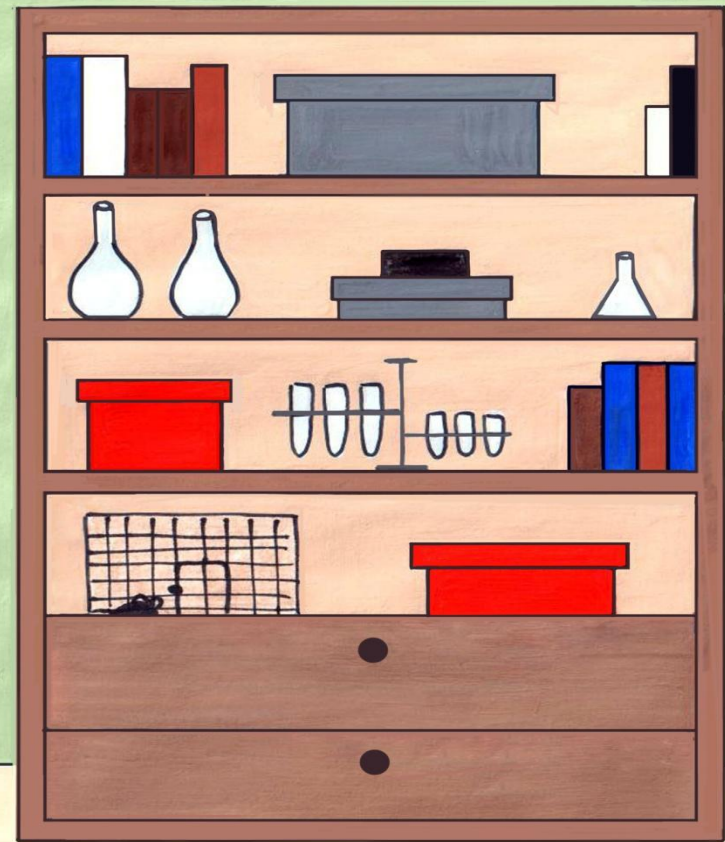
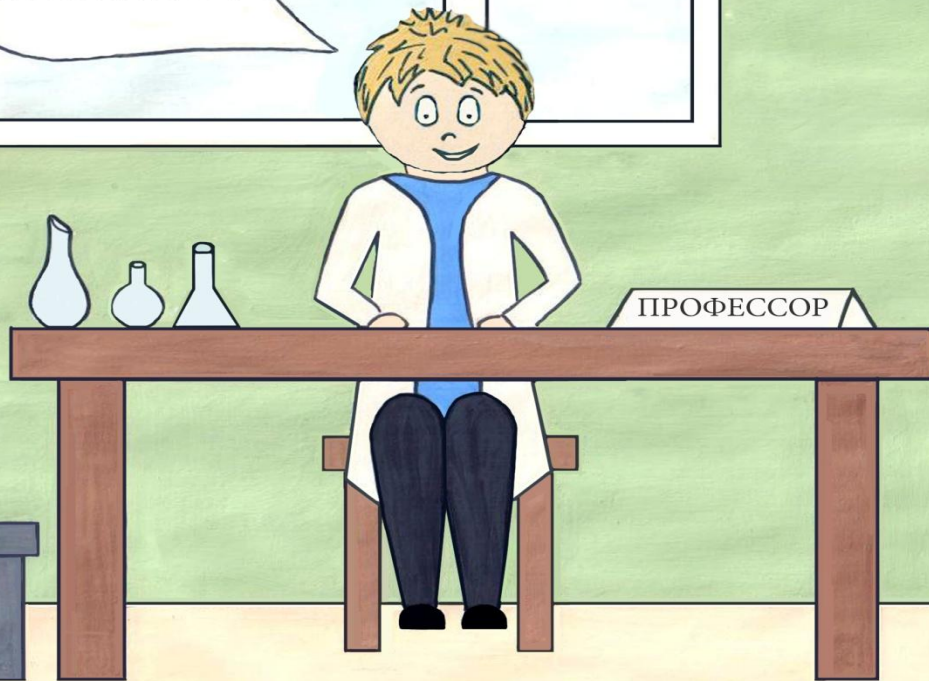
БРАВО!

ВЕЛИКОЛЕПНО!

БРАВО!

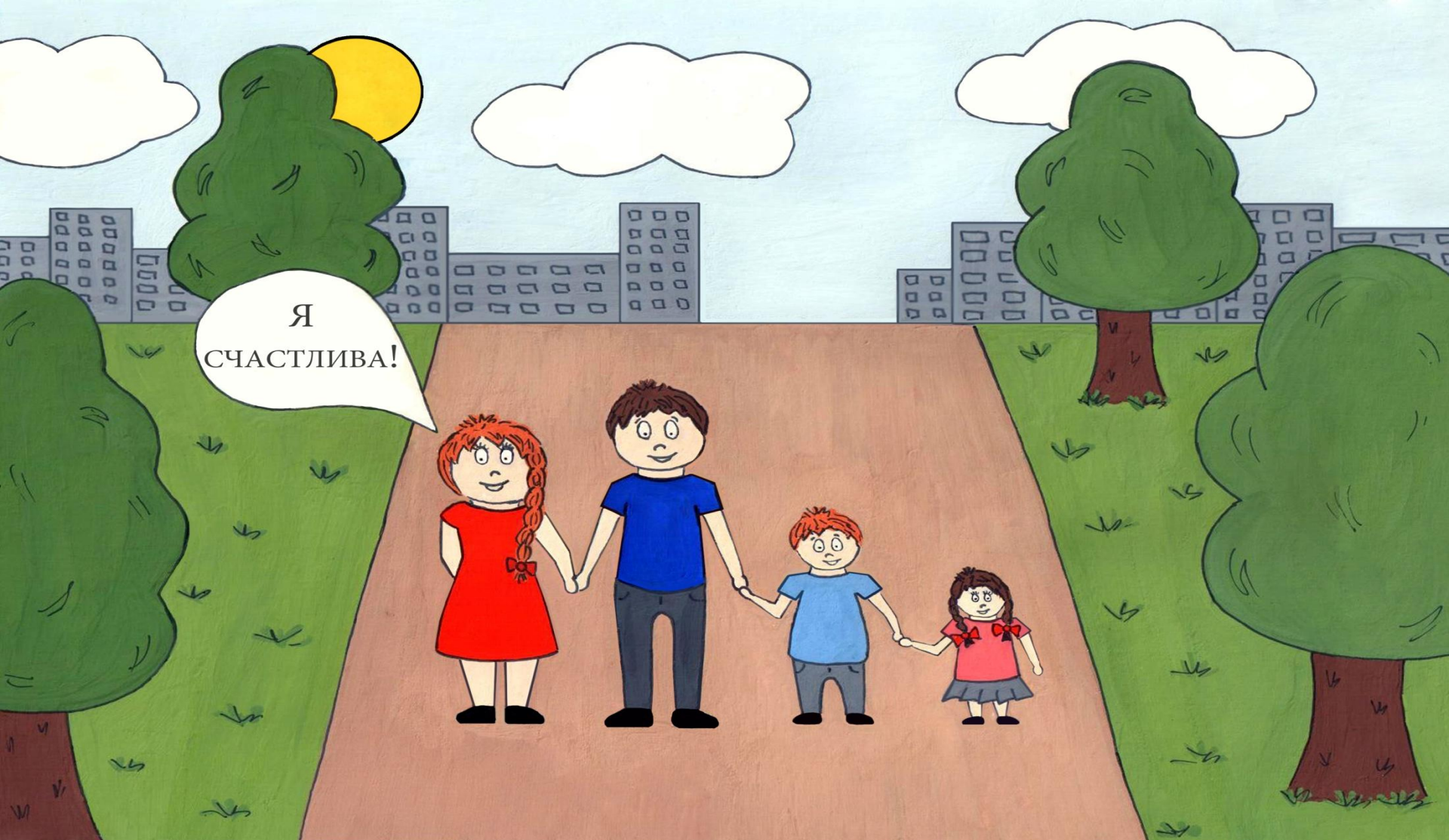
Можно быть балериной или петь в хоре, читать стихи или дарить цветы артистам. Можно ходить в театр, на балет, расти культурным и интересным человеком!





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





Я
СЧАСТЛИВА!

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





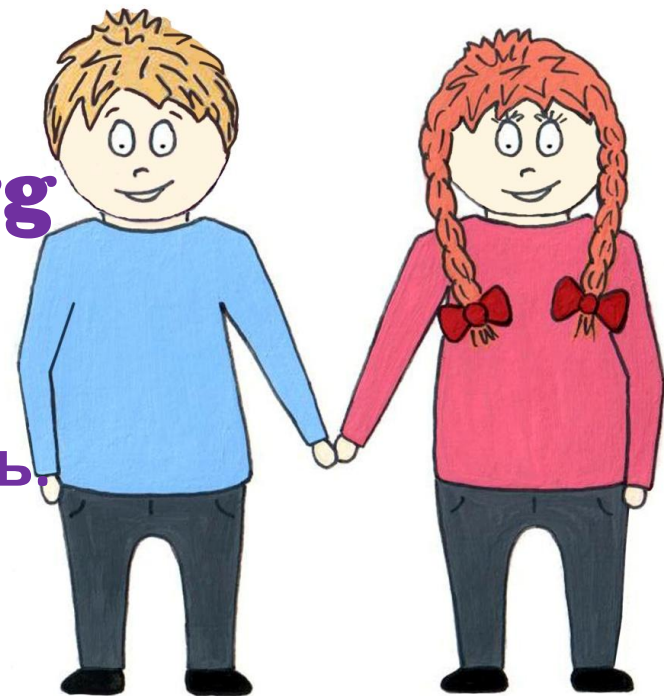
Межрегиональная Благотворительная Общественная Организация
«Общество инвалидов, страдающих синдромом Хантера,
другими формами мукополисахаридоза
и иными редкими генетическими заболеваниями»

МБОУ «Хантер-синдром»

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.**

mps-russia.org

Без лечения ЗАВТРА может не быть.





**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 принадлежат 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»**