**Безукладов Виктор Юрьевич** - СМА 3 тип. Дата рождения 29.06.2004 г. — 14 лет, город Оренбург.

Наш любимый сынок Витюша родился от второй беременности. У него есть старшая здоровая сестра. Родился в срок по шкале Апгар 8/9 баллов. Сынок рос спокойным и здоровым ребенком. Ничего не говорило о развитии болезни. Ходить Витя начал в 10 месяцев, а в 1,5 года мы сами заметили, что сынок стал подниматься, опираясь на колени. В местной больнице нам поставили неправильный диагноз Миопатию Дюшена . Мы были не согласны с поставленным диагнозом. Но врач даже подделал результаты анализа КФК. Нам пришлось самостоятельно искать возможность опровергнуть диагноз и сдать новый анализ на СМА.

Уже с правильным диагнозом мы обратились в Неврологическое отделение областной больницы г Оренбурга, где нам отказали в госпитализации и дали направление в РДКБ г. Москвы. Оттуда мы получили отказ. Отказ мы получили и в Российской детской клинической больнице и еще в ряде клиник, куда мы звонили и писали.

В 2007 году, когда Виктору было 3 года, поехали на лечение в Китай. Мы с мужем решили, раз нет возможности вылечить, то укрепим хотя бы имунную систему, чтобы Вите легче было противостоять болезни. Нам очень повезло с госпиталем ТКМ в Китае. Советы Китайских врачей очень отличались от рекомендаций местных врачей .

В Оренбурге врачи нам запрещали лечение и настаивали на скорой смерти моего сына. В Китае наоборот у нас весь день был занят. Лечение включало в себя медикаментозное лечение, физлечение, ЛФК, массаж и иглоукалывание. Каждая процедура была продолжительностью не менее 1 часа.

Мы не можем перестать бороться за жизнь сына! С 3 типом СМА он проживет достаточно долго. А наша задача - сделать его жизнь счастливой.

Хочется полностью доверять лечению наших врачей. Очень надеемся на лечение новыми препаратами, которыми уже успешно поддерживают здоровье больных СМА во многих странах.

Виктор отлично закончил 7 класс, самостоятельно сидит, ползает по полу, плавает, ходит по дну бассейна.

У Виктора обширный круг интересов: он самостоятельно выучил английский язык (в школе французский), читает, у него особая любовь к точным наукам. Обязательно плавает, катается на велосипеде по улицам, пытается научиться играть в настольный теннис. Он уже осваивает языки программирования, чтобы в будущем стать программистом.

Для родителей важно видеть своего ребенка счастливым. Спинраза, надеюсь, затормозит развитие болезни и придаст сил сыну. Это поможет ему в осуществлении его мечты. А главная мечта Вити очень простая: иметь свою семью.