1. Коваленков Данила Александрович - 2 тип  
2. Дата рождения: 10.12.2012г, город Новосибирск  
3. В 2012 году родился наш сыночек. Данила развивался до шести месяцев как обычный ребенок. В 1год и 4 месяца Данилу поставили страшный диагноз СМА . Много ночей сквозь слезы я искала информацию о заболевании и людей, которые с ним живут. Сейчас я знаю о болезни почти все. Мы пробуем все возможные методы реабилитации, но видимых улучшений так и не добились. Мы ездим на конференции по вопросам помощи пациентам со спинальной мышечной атрофией (СМА) «Конференция СМА», самое масштабное в России мероприятие, посвященное этому заболеванию. Одновременно с лекциями о разных аспектах помощи пациентам со СМА проходят консультации детей и взрослых, а также обмен опытом. Это прогрессирующее заболевание и каждое мгновение имеет значение. Я просыпаюсь и испытываю благодарность за каждый следующий день прожитый вместе с сыном, за еще одно "я тебя люблю", за еще одно прикосновение. Живу я только верой, что в ближайшее время у нас обязательно появится возможность лечить сына, главное – дождаться!   
4. Это заболевание забрало у Данила возможность сделать первые шаги, бегать с друзьями, ползать.   
5. Данила занимается в бассейне, зарядкой и суставной гимнастикой- это очень важно для поддержания его самочувствия. Так же он учит английский язык, мечтает стать переводчиком. Данила с удовольствием изучает ментальную математику.  
6. Мы ждали и верили, что лекарство появится. И вот у нас появилась надежда, что Спинраза нам поможете бороться с этим страшным заболеванием. Данила общительный, умный и очень добрый мальчик. Он развивается, познает мир и учится взаимодействовать с ним, любит и любим. Его мечта сделать свой первый шаг и побежать навстречу товарищам, а их у него немало. Мы ждали и верили, что лекарство появится. Помогите нам пожалуйста, мы нуждаемся в лечении лекарством Спинраза!