**Коваленков Данила Александрович** - 2 тип. Дата рождения - 10.12.2012 г., город Новосибирск.

В 2012 году родился наш сыночек. Данила развивался до шести месяцев как обычный ребенок. В 1 год 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!

Это заболевание забрало у Данила возможность сделать первые шаги, бегать с друзьями, ползать. Данила занимается в бассейне, зарядкой и суставной гимнастикой - это очень важно для поддержания его самочувствия. Также он учит английский язык, мечтает стать переводчиком. Данила с удовольствием изучает ментальную математику.

Мы ждали и верили, что лекарство появится. И вот у нас появилась надежда, что Спинраза нам поможет 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!