**Ошкина Вероника Евгеньевна** - 3 тип. Родилась 22.09.2014 г. - 3 года, город Нижневартовск.

Вероничка запланированный и очень желанный ребенок в нашей семье. Родилась в срок, никаких серьезных отклонений не наблюдалось, кроме небольшого недостатка в весе. Все навыки приобретались по возрасту, неусидчивый, любознательный и очень улыбчивый ребенок. Пошла сама без опоры в 10 месяцев, мы были счастливы и радовались всем её новым вехам в развитии. В 1,4 года, когда она уже очень хорошо ходила, мы заметили, что она не "пружинит" на корточках как все детки, не может без поддержки подняться по лестнице, не прыгает и не бегает, а ходит спортивным шагом. После долгих хождений по врачам нас отправили в Москву, где в 2 года, после генетического анализа и обследований, нам поставили диагноз Спинальная мышечная атрофия 3 типа.

Врачи сразу предупредили, что СМА не лечится и ребенок со временем будет терять все навыки, которые приобрел, и в итоге будет полностью парализован. Мы испытали страшный шок, и чувство безысходности нас не покидает до сих пор. Сейчас ребенок проходит все курсы "поддержания" ее нынешнего состояния (физио, массаж, ЛФК и пр.), а мы Вероничку очень любим и помогает всем, чем можем, и верим в то, что с появлением первого в мире лекарства для СМА все изменится к лучшему.

Вероничка сейчас может ходить сама, правда часто падает. По лестнице только с поддержкой. Встает с пола, если доползет до опоры или с помощью. Может сидеть самостоятельно.

Вероника очень любит лепить из пластилина, рисовать, играть в дочки-матери и в больницу и, конечно же, плавать, особенно нырять с очками.

Хочет стать врачом.

Мы надеемся и верим в то, что Спинраза позволит Веронике сохранить способность ходить и даст самостоятельность и независимость. Наддемся, что дочка сможет стать, кем пожелает и создаст полноценную семью. Она уже сейчас мечтает о том, что у нее будет дочка. Я молюсь о том, чтобы ее детская мечта сбылась!