**Ситниковы Георий и Евгений Михайловичи** - 2 тип. Дата рождения 30.10.1999 г..

В 1990г. родился мой первый сын - Максим. Когда ему был год, поставили диагноз спинальная амиотрофия… Начался ад… Сказали, лечения не существует… Так мы остались один на один с болезнью сына… Рожать еще - боялась, да и все время уходило на сына… Я его называла "свет в окошке»…

Года шли… Болезнь прогрессировала, и врачи начали уговаривать родить еще, пока есть время… Я родила… двойняшек… и в год диагноз повторился… уже лабораторно.

Три сына. У всех один диагноз-приговор и дополнение - лечения нет…. Старший сын все надеялся на изобретение лекарства, искал в интернете информацию. У него были мечты - создать свой проект и заработать денег, построить удобный дом для нас всех, чтобы братья смогли гулять на улице сколько захотят, чтобы удобно было… но он так и не успел его завершить и не дождался лекарства… Умер Максим в 2011 году…

Жене и Гере сейчас по 18 лет. После смерти брата у них заболевание резко прогрессировало..похудели, усилились искревления и контрактуры… неожиданно быстро все.. Женя сидя на диване сломал бедренную кость, просто  напряг мышцы… Это случилось через год после ухода брата. С тех пор он не может больше сидеть, только лежит на подушках. Закончили 11 классов… ищут интересную работу в интернете… пока не находят…

На данный момент сыновья сами не могут сесть-лечь, поднять полный стакан, повернуться на бок, откашливаться, во сне - частые остановки дыхания…

Любим выезжать на концерты и в кино… но в эпидемии гриппа боимся это делать… Для  них это смертельно опасно…

О чем мечтают?....полноценно жить! Без боли… комфортно… путешествовать.. мечтают быть любимыми…

Огромная надежда на лекарство от амиотрофии в продлении жизни! В улучшеннии ее качества. И улучшении самочувствия.