Ситниковы Георий и Евгений Михайловичи-2 тип  
30.10.1999 год рождения  
  В1990г. 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 11классов...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.

--