

# Zbiórka dla Leona chorującego na SMA

23.01.2023 13:11 Dorota Adamska / Biuro Rady Miejskiej

kategoria: **Rada Miejska**

**Przewodniczący Rady Miejskiej apeluje do premiera i Ministerstwa Zdrowia, aby refundacja leku na rdzeniowy zanik mięśni obejmowała także te dzieci, których rodzice prowadzą już zbiórki.**



Marcin Gołaszewski, przewodniczący Rady Miejskiej w Łodzi: - We wrześniu Rada Miejska w Łodzi apelowała do premiera i Ministerstwa Zdrowia o refundację leku na SMA. Jest to najdroższy lek na świecie. Prosiłmy, aby refundacja obejmowała także te dzieci, których rodzice już prowadzą zbiórki. Dziś jest z nami tata małej Zosi, dla której udało się zebrać jakiś czas temu pieniądze na leczenie. Teraz zbieramy dla łodzianina Leonka gigantyczna kwotę 9 mln zł. Brakuje jeszcze około 1,5 mln zł. Apelujemy dziś do wszystkich ludzi dobrej woli o pomoc dla tego chłopca. Dajmy mu szansę na normalny rozwój i funkcjonowanie. 9 mln zł to cena oddechu dziecka chorego na SMA.

Tomasz Szcześniewski, tata Zosi chorującej na SMA: - Akcja „Pieszko po Zdrowie” zakończyła się sukcesem. Udało się zebrać 9,5 mln zł i Zosia otrzymała lek. W najbliższy piątek zostanie jej podana terapia genowa. Zacznie rozwijać się jak jej rówieśnicy. Łodzianie obdarowali nas ogromnymi sercami. Od mieszkańców miasta otrzymaliśmy mnóstwo pieniędzy. W ciągu 4 miesięcy zebraliśmy w Łodzi 1,5 mln zł, czyli tyle, ile brakuje teraz Leonowi. Jestem za to bardzo wdzięczny. Dziś proszę o wsparcie dla Leonka. Wierzę, że się uda. Wspólnie możemy dać chłopcu szansę na lepsze dzieciństwo i przyszłość.

Żaneta Rybarczyk, wolontariuszka: - Walczymy o każdą złotówkę i każdy grosz. Chcielibyśmy, aby Leon miał normalne dzieciństwo i mógł cieszyć się życiem razem ze swoim starszym bratem, który podaje mu zabawki, ponieważ sam nie ma siły, aby je podnieść. Prosimy o pomoc. Brakuje 1,5 mln zł. Mam nadzieję, że dla Łodzi jest to kwota do osiągnięcia.