

## WYDZIAŁ PRAWA I ADMINISTRACJI

### WPŁATA DLA ANI - APEL O POMOC

Szanowni Państwo,

nazywam się Joanna Orłowska, jestem radcą prawnym, wpisanym na listę radców prawnych Okręgowej Izby Radców Prawnych w Zielonej Górze - numer wpisu ZG - 757 OIRP Zielona Góra, mój mąż Michał Orłowski jest referendarzem sądowym w Sądzie Rejonowym w Zielonej Górze.

Nasze dotychczasowe życie skupiało się na wychowaniu z mężem 4,5 letniej córki Oli, pracy zawodowej oraz mojej pracy pro publico bono w Lubuskim Stowarzyszeniu na Rzecz Kobiet „BABA”, w którym to od 11 lat udzielam regularnie porad osobom potrzebującym pomocy, przede wszystkim ofiarom przemocy domowej.

Zwracamy się z ogromną i gorącą prośbą o pomoc dla naszej drugiej, małej córki Ani, która urodziła się 26 czerwca 2020 r.

U Ani 9 września br. zdiagnozowano SMA1 (rdzeniowy zanik mięśni). Jest to rzadka choroba genetyczna, która powoduje śmierć neuronów odpowiedzialnych za pracę mięśni, następnie zanik mięśni szkieletowych, częściowy albo całkowity paraliż i w ostateczności prowadzi do śmierci.

Ta straszna choroba dzień po dniu odbiera siły naszej Ani, a my czujemy się bezsilni.

Jedynie co nam pozostaje oprócz rehabilitacji i codziennych starań, by Ania poczuła naszą bezgraniczną miłość, to

walka o terapię genową, która na ten moment jest jedyną szansą córki na zatrzymanie choroby.

Polega ona na podaniu preparatu, który dostarcza kopię wadliwego genu. Tylko ta terapia da naszej Ani szansę na życie i samodzielność, kiedy nas zabraknie. Niestety jest to najdroższy lek na świecie, musimy zebrać 9, 5 miliona złotych.

Kwota ta jest ogromna i dla naszej rodziny nieosiągalna, stąd moja i mojego męża wielka prośba, aby każdy z Was uiszczył dobrowolną „wpłatę dla Ani” - wpłatę życia, nadziei i wiary lub wspomógł nas dowolną inną kwotą.

Ta jedna „wpłatę dla Ani” jest szansą dla naszej małej córki, aby żyć i cieszyć się życiem.

Wpłaty można dokonać przez konto fundacji Siepomaga, poniżej zamieszczamy link: <https://www.siepomaga.pl/universytety>

Jest też grupa licytacyjna na Facebooku, gdzie przeprowadzane są licytacje na rzecz Ani: [Licytacje dla Ani z SMA](#) oraz blog, który został założony, żeby przedstawiać zmagania Ani z chorobą: [Dzielna Ania walczy z SMA](#)

Prosimy Was również o udostępnienie apelu tyłu osobom, do ilu tylko możecie dotrzeć.

Potrzebujemy Waszej pomocy - tylko wtedy uda się!!!

Wierzymy, że jest wielu ludzi, którzy swoją dobrocią mogą odmienić życie naszej chorej córki Ani.

Za każdą pomoc w imieniu naszej rodziny i Ani z całego serca dziękujemy!!!!

Asia i Michał - rodzice Ani

53

**Licytacje dla Ani z SMA**

LICYTACJE TRWAJĄ 2 DNI  
KONCZĄ SIĘ O GODZ. 21  
ROZDZIAŁANIA

SMS na nr: 72365  
o treści: 0088104

**Przelew tradycyjny:**  
Fundacja Siepomaga,  
Pl. Wł.Andersa 3, 61-894 Poznań  
nr 89 2490 0005 0000 4530 6240 7892  
tytułem: 24394 Ania Orłowska darowizna

1% KRS: 0000396361  
Cel szczegółowy: 0088104 Ania

**f** Dzielna Ania walczy z SMA  
**ig** dzielaaania\_walczyzsma

**www.siepomaga.pl/ania**