

# Po raz czwarty, mamy powody do radości

16 marca to Dzień Rudych Warkoczy – przypnijmy je tego dnia do swoich zdjęć, ustawcie nasz „warkoczowy” cover, zajrzyjcie do Sandomierza pod bramę Opatowską – będzie się działo! Wyraźmy naszą solidarność z dziećmi chorymi na Niemann-Picka typu C!

Dlaczego rude warkocze?

Bo takie właśnie ma Eliza, która 16 marca obchodzi piętnaste urodziny. Dlatego w tym dniu obchodzimy dzień solidarności z chorymi na Niemann – Picka.

Zapraszamy do wzięcia udziału w [wydarzeniu na Facebooku](#):



Przypnij warkocze do zdjęcia:

[http://elizabanicka.pl/images/warkocze\\_luzem.png](http://elizabanicka.pl/images/warkocze_luzem.png)

albo dorysuj wg. własnego pomysłu! Liczymy na waszą kreatywność!

Ustaw na okładce swojej strony:

[http://elizabanicka.pl/images/DRW\\_2015\\_zdjecie\\_w\\_tle.jpg](http://elizabanicka.pl/images/DRW_2015_zdjecie_w_tle.jpg)

Może przyda Wam się ulotka?

[http://elizabanicka.pl/images/DRW\\_2015\\_S1\\_RGB.jpg](http://elizabanicka.pl/images/DRW_2015_S1_RGB.jpg)

# DZIEŃ RUDYCH WARKOCZY 16 MARCA

DZIEŃ SOLIDARNOŚCI  
Z CHORYMI NA ZESPÓŁ  
NIEMANNA-PICKA  
TYPU C

PO RAZ 2. W SANDOMIERZU

PRZYPNIJ

WARKOCZE



Rys. Olga Mizikowska - Woolala

Wszelkie prawa zastrzeżone.

PATRONAT HONOROWY:  
Urząd Miasta Sandomierz i I LO Collegium Gostomianum

# DZIEŃ RUDYCH WARKOCZY w Sandomierzu



Dlaczego rude warkocze? Bo takie właśnie ma Eliza, która 16 marca obchodzi urodziny.

Dlatego w tym dniu obchodzimy **dzień solidarności z chorymi na Zespół Niemann-Picka typu C.**



Eliza i Filip cierpią na tzw. „**dziecięcego Alzheimera**”.

To śmiertelna choroba genetyczna, w której mózg wyłącza kolejno wszystkie procesy życiowe...

Chorzy przestają chodzić, mówić, przelikać, pojawiają się problemy z oddychaniem...

Aby powstrzymać rozwój choroby potrzebny jest lek, który kosztuje... **aż 50 tys. zł miesięcznie.**



**KAŻDY Z NAS MOŻE POMÓC!**

Wystarczy **1% podatku albo przelew** na dowolną kwotę na ich konto w Fundacji.



[www.facebook.com/Filip.Kozlowski.walka.z.choroba](http://www.facebook.com/Filip.Kozlowski.walka.z.choroba)

[www.elizabanicka.pl](http://www.elizabanicka.pl)



**Filip Kozłowski (16 lat)**

**KRS 0000048342**



**Eliza Banicka (15 lat)**

**KRS 0000268931**

„**Żyj z całych sił  
I uśmiechaj się do ludzi  
Bo nie jesteś sam...**”

*Dżem, utwór Do kołyski*



Pamiętajmy także, że właśnie dzisiaj, 11 marca, na torcie Filipa Kozłowskiego, który również choruje na NPC, pojawiło się 16 świeczek.



Eliza i Filip cierpią na NPC – tzw. „dziecięcego Alzheimer”. To śmiertelna choroba genetyczna: Niemann – Picka typu C, w której mózg wyłącza kolejno wszystkie procesy życiowe – chorzy przestają chodzić, mówić, przełykać, pojawiają się problemy z oddychaniem...

Aby powstrzymać rozwój choroby potrzebna jest terapia, która kosztuje aż 600 tys. zł rocznie. Każdy z nas może pomóc: przekazać 1% podatku albo przelać dowolną kwotę na ich konto w Fundacji.