

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

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

Ustaw na okładce swojej strony:

http://elizabanicka.pl/images/DRW_2015_zdjecie_w_tle.jpg

Może przyda Wam się ulotka?

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...

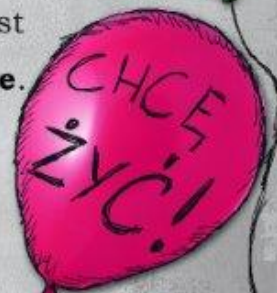
Chorzy przestają chodzić, mówić, przełykać, pojawiają się problemy z oddychaniem...

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

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.