

Pomoc pro Michaelka

Jmenuji se Michael Novák, narodil jsem se 27. 4. 2021 v Praze U Apolináře. Momentálně bydlím s maminkou (Terezou Novotnou, 1991) v Golčově Jeníkově.

Když jsem byl u maminky v bříšku, vše probíhalo v pořádku, jen jsem se měl narodit s menší porodní váhou. Když jsem se po náročném porodu, akutním císařským řezu narodil, neplakal jsem a můj stav byl moc kritický. Čtyři hodiny po porodu přišli lékaři mamince oznámit, že mám těžkou poruchu mozku a že nejspíše nedožiji ani rána. Ale já jsem zabojoval a zůstal tady s maminkou.

Má prognóza však není moc dobrá. Mám spoustu diagnóz a bohužel se postupně objevují další zdravotní potíže, ale i přesto dělám svým blízkým radost tím, jak rostu a dělám malé pokroky. Mnoho prvních týdnů života jsem strávil po nemocnicích, nejdříve v Praze U Apolináře, pak v Hořovicích.

Maminka se o mne stará sama, tatínek o nás nejeví vůbec žádný zájem. Musela se naučit spoustu věcí, které vůbec neznala. Navštěvujeme spoustu lékařů, občas musíme být i v nemocnici, aby nade mnou měli lékaři dohled, postupně se objevují další potíže, ale bojuji a snažím se se vším poprat. Tím dělám mamince největší radost. Mamince se vším pomáhá moje babička (maminčina maminka). Péče o mne je velmi náročná. Maminka s babičkou dělají vše pro to, abych s nimi mohl být doma, abych měl veškeré potřebné pomůcky a abych se měl co nejlépe. Neskutečně moc mě milují! Nemám bohužel sací ani polykací reflex, tak mě krmí sondou přes nos přímo do bříška, musí mě hodně odsávat, abych nevdechl sliny. Snad to brzy vyjde a půjdu na zavedení PEGU. Beru hodně léků a hodně se mnou maminka s babičkou cvičí. Od ledna 2022 návštěvy v nemocnici. Nebylo mi zrovna nejlépe, už musím být převážně napojen na kyslíku, ten mi hodně pomáhá.

Mezi mé diagnózy patří:

- epilepsie - Westův syndrom
- dětská mozková obrna (DMO)
- cystická mozková leukomalácie
- těžká HIE
- opožděný psychomotorický vývoj
- somatické neprospívání
- chronická obstrukce dýchacích cest
- hrubě abnormální EEG - atypická hypsaritmie
- hypotrofie
- hypotonie
- dysmorfie
- microcefalie
- axiální Hypotonie
- nevýbavný sací a polykací reflex a další.....

Předem všem moc děkuji za jakýkoliv příspěvek.

Příspěvky od vás poslouží na zdravotní materiál - stříkačky, spojovací - infuzní hadičky, náplasti, masti, výživové pomůcky - pomůcky k PEGU, sondy, fyziologický roztok, léky a další potřebné věci.

Dále na rehabilitace, pomocné terapie, rehabilitační pomůcky, polohovací pomůcky (kočár, židlička, polohovací válce), příslušenství k odsávačce, oxymetru, oxygenu (filtry, spojovací hadice, odsávací hadice, destilovaná voda, čidla k oxymetru), nákup potřebných přístrojů a příslušenství k nim, cesty k lékařům (popř. paliativní péče, psycholog), speciální výživa.

Když jsem se dozvěděl o problémech a starostech, které má rodina s malým Michaelem, byl jsem se na malého osobně podívat. Tak jsem se také přesvědčil o finanční náročnosti péče o Michaela. Domluvili jsme se s rodinou na tom, že by město uspořádalo veřejnou sbírku formou zvláštního účtu. Účet, který město pro tento účel u ČSOB založilo, má číslo **306962384/0300**. Z účtu budou hrazeny nákupy zdravotních pomůcek a zdravotnického materiálu včetně příslušenství, rehabilitace, cesty k lékařům, nákupy léků a speciální výživy. Sbírka je povolena Krajským úřadem Kraje Vysočina na dobu určitou, a to od 1. 6. 2022 do 1. 6. 2023.

Přispějete-li jakoukoli částkou, malý Michael Vám bude moc vděčný a může si být jisti, že finanční prostředky z tohoto účtu, půjdou jen a jen na pomoc malému Michaelovi.

Pavel Kopecký, starosta