

Mobilizare EXEMPLARĂ a locuitorilor Mangaliei! S-au strâns banii necesari pentru analizele lui Walter, băiețelul care suferă de o boală genetică rară

24 martie 2026 11:35



Misiune îndeplinită în mai puțin de 24 de ore! Walter, băiețelul nespus de frumos din Mangalia, a reușit să strângă banii necesari analizelor. Și, asta, cu sprijinul oamenilor cu suflet mare, care, din puțin lor, au donat pentru a-l ajuta pe micuț.

„Sunt momente în viață în care cuvintele nu mai sunt suficiente. Iar acesta este unul dintre ele.

Am pornit această strângere de fonduri cu teamă și cu o nevoie mare, dar și cu o speranță timidă... care, datorită vouă, a devenit reală.

Într-un timp atât de scurt, ați făcut ceva extraordinar. Prieteni, cunoscuți și oameni pe care nu i-am întâlnit niciodată ați fost alături de noi, ați dăruit, ați distribuit. Și astfel, suma necesară pentru analiza lui Walter a fost strânsă.

Oprim aici campania, dar nu și recunoștința noastră.

Fiecare gest a însemnat mai mult, pe lângă ajutor financiar, sprijin, încredere, o mână întinsă într-un moment greu. A însemnat că nu suntem singuri.

Îmi doresc din tot sufletul ca, într-o zi cât mai curând, Walter să poată să vă mulțumească el însuși. Să vă zâmbască, să vă privească și să vă spună, în felul lui, cât de mult a contat fiecare dintre voi în drumul lui.

Până atunci, vă spun eu, cu toată emoția și recunoștința din lume: vă mulțumim.

Ați transformat o teamă într-o speranță reală,, ne-a transmis Cristina, mama lui Walter.

Articolul inițial:

Cristina, mama lui Walter, ne-a declarat că trec prin momente cumplite: “După o perioadă cu probleme urâte de sănătate și investigații ultracostisitoare am descoperit o mutație genetică ascunsă până acum, RYR 1 asociată cu alta mutație, Basia.

Din câte am înțeles de la medici este vorba despre o suspiciune de miopatie congenitală neuromusculară.

Sfârșitul lui Walter ar putea interveni oricând.

Lupt cu birocrăția, lipsa banilor și încă sunt întreagă.

Chiar acum mă ocup să întocmesc dosarul lui Walter pentru o clinică genetică din Milano. Însă clinica, una dintre cele mai

bune în aceste afecțiuni, ne condiționează de efectuarea unor analize extrem de scumpe.

Am făcut aproape tot deja, sunt epuizată, transportul la București, RMN muscular, biopsie musculară, trei internări la interval de o săptămână între ele la București (transport privat 1.700 lei).

Ultima analiză pe care am efectuat-o ne-a dat cu totul peste cap, din punct de vedere financiar. Urmează să ne fie trimisă factura în câteva zile: circa 2.000 de euro.

Sunt disperată: nu știu dacă reușesc să strâng banii ăștia. Toți. Am doar vreo 200 de euro, în afara costurilor pt transport, ecografie cardiacă și tot felul de analize de sânge.

Acum am efectuat deja o alta analiza WGS, care o să îmi vina de plată pe mail. Sunt disperată...", ne-a transmis Cristina.