



Hannes Schnaitl, 1 ½ Jahre aus Saalfelden:

Mein Name ist Hannes, ich bin 1 ½ Jahre alt und wurde geboren mit einer seltenen Chromosomenbesonderheit, dem **8p-Invertierte Duplikation/Deletion-Syndrom**. Was mir am meisten zu schaffen macht ist meine Muskelschwäche und Skoliose, weshalb ich „noch nicht“ krabbeln, selbstständig sitzen oder gehen kann. Außerdem ist mein Gehirnbalken nicht vollständig entwickelt und deshalb funktioniert die so wichtige Kommunikation zwischen der rechten und linken Gehirnhälfte nicht reibungslos. Die meisten Patienten mit meiner Diagnose benötigen eine Vollzeitpflege, die Entwicklungsprognose geht von leichter bis zu schwerer körperlicher und geistiger Behinderung, fehlender oder verzögerter Sprachentwicklung. Meine Krankheit kann zwar nicht „repariert“ werden, aber durch rechtzeitige Förderung wie Physio-, Ergo- und Sprachtherapie, Frühförderung, Kinesiologie, Osteopathie können sich meine vorhandenen Ressourcen im günstigsten Fall optimal entwickeln. In der nächsten Zeit stehen wieder viele Anschaffungen an, von denen ich profitieren könnte: Therapiestuhl, Rehabuggy sowie ein spezielles Lernlaufgerät. Meine allergrößte Hoffnung setze ich allerdings in die **Giger MD Therapie**. Diese Behandlung vermag motorische Funktionen sowie starke Entwicklungsstörungen zu verbessern. Sie fördert Kinder wie mich in ihrer Entwicklung zur Eigenständigkeit und Mobilität. Weil dieses Therapieinstrument aber sehr viel Geld kostet wären wir für eine Unterstützung von euch sehr dankbar! Es ist schön zu wissen, dass es Menschen gibt, die ohne zu zögern dort helfen wo Hilfe benötigt wird. **DANKE** und liebe Grüße euer Hannes ♥

