



Gabrysia przyszła na świat razem ze swoją siostrą bliźniaczką 11 września 2008 roku w Instytucie Centrum Zdrowia Matki Polki w Łodzi.

W 22 tygodniu ciąży podczas badania USG dowiedzieliśmy się, że serce jednej z naszych córeczek nie rozwija się prawidłowo. Zostaliśmy wówczas skierowani ze Szczecina do ICZMP w Łodzi do Zakładu

Diagnostyki i Profilaktyki Wad Wrodzonych celem przeprowadzenia szczegółowej diagnostyki. Po badaniu Profesor Maria Respondek-Liberska zdiagnozowała poważną wadę serca jaką jest HLHS – Zespół Hipoplazji Lewego Serca - wada polegająca na niewykształceniu prawidłowo lewej komory serca i struktur z nią związanych, jak aorta i zastawki.

Aby żyć, Gabrysia, zaraz po urodzeniu musiała mieć przeprowadzoną skomplikowaną operację ratującą życie. 18 września, czyli w tydzień po jej narodzinach, operację metodą Norwooda przeprowadził z powodzeniem prof. dr hab. n. med. Jacek Moll w CZMP w Łodzi. Po długim pobycie na sali pooperacyjnej, wynikającym z komplikacji pooperacyjnych Gabrysia trafiła w końcu na oddział kardiochirurgii. Przez cały okres pobytu w Klinice Kardiochirurgii objęta była bardzo troskliwą opieką medyczną wspaniałych lekarzy i pielęgniarek. Stamtąd po kilku tygodniach nasza córeczka wreszcie wyszła do domu i dołączyła do swojej siostry bliźniaczki.

Było nam bardzo ciężko, ponieważ Gabrysia miała refluks, który powodował prawie każdorazowo zwracanie pokarmu. Dodatkowo Gabrysia nie chciała w ogóle jeść, każde karmienie trwało około godziny, z kilkukrotnym podgrzewaniem mleka w trakcie. Gdy po godzinie w końcu udało się ją nakarmić, najczęściej wymiotowała i wszystko rozpoczynało się od początku. Mimo takich trudności nie poddawaliśmy się, gdyż wiedzieliśmy jak ważne jest by Gabrysia rosła i przybierała na



wadze, ponieważ w niedalekiej przyszłości czekała ją kolejna operacja.

17 marca 2009 roku Gabryśia ponownie trafiła na salę operacyjną. Pan Profesor Jacek Moll przeprowadził z powodzeniem operację typu dwukierunkowe zespolenie Glenna, czyli II etap korekcji serca z wadą HLHS. Jak podczas pierwszej operacji również i tym razem Gabryśia była pod troskliwą opieką medyczną Pani Profesor Jadwigi Moll i Jej zespołu oraz Pana Profesora Jacka Molla i Jego zespołu kardiochirurgicznego a także Pani mg pielęgniarki oddziałowej Grażyny Sulej oraz zespołu pielęgniarek Kliniki Kardiochirurgicznej. To oni wszyscy byli dla nas wielkim wsparciem i dzięki nim udało nam się przetrwać te najtrudniejsze chwile. Tym razem Gabryśia szybciej przeszła przez proces pooperacyjny i wróciła do domu. Niestety refluks pokarmowy się utrzymywał i o ile jej siostra Matylda ładnie jadła, piła i przybierała nam na wadze, Gabryśia niestety nie. Wypróbowaliśmy setki smoczków i butelek, oraz technik karmienia, niestety na wiele się to nie zdało. Dzięki zastosowaniu specjalnego wysokokalorycznego mleka sprowadzanego z Niemiec, Gabryśia zaczęła w końcu bardzo powoli przybierać na wadze. Problemy z jedzeniem i piciem mamy jednak do dzisiaj.



Gabryśia jest bardzo pogodnym i bystrym dzieckiem, ciekawym świata. Niestety czeka ją kolejna operacja, gdyż HLHS to złożona wada wymagająca III etapowej korekcji serca. Gabryśia I i II etap przeszła w Łodzi w ICZMP. III etap proceduralnie powinien odbyć się, kiedy Gabryśia miała 2-2,5 roku. Niestety operacja się nie odbyła. Gabryśia 11 września 2012 roku wraz z siostrą bliźniaczką skończyła 4 lata. Na regularnych konsultacjach, które odbywamy w ICZMP, cyklicznie odkładany jest III etap. Kolejny termin rozpatrzenia sprawy Gabryśi to wiosna 2013 rok. Stan Gabryśi się pogarsza, mimo przyjmowanych leków, ma bardzo gęstą krew, do stopnia uniemożliwiającego jej pobranie, bardzo szybko się męczy, sinieje, jest apatyczna, są dni kiedy nie ma w ogóle siły. W maju 2012 r. Gabryśia przeszła dodatkowy zabieg w CZMP w Łodzi polegający na wszczepieniu stentu. Bardzo się wraz z żoną martwimy, iż poprzez odkładanie III etapu operacji, Gabryśia może go po prostu nie doczekać. W związku z tym, iż nie mamy do tej pory kwalifikacji Gabryśi do operacji w ICZMP, a jej stan cały czas się pogarsza,

zdecydowaliśmy się na przeprowadzenie III etapu w Munster. Po konsultacji, pan Profesor Edward Malec zakwalifikował ją do III etapu, wskazując początek przyszłego roku jako konieczny termin operacji. Jej koszt wyceniony został na **36.500 euro**. Niestety nie dysponujemy odpowiednią sumą, potrzebną na realizację operacji. Wszystkie osoby, które zechciałyby pomóc Gabrysi mogą dokonać wpłaty na konto:

Fundacja Sprzymierzeni
ul. Ostrobramska 104 A/ 20
04-118 Warszawa

Nr konta na wpłaty złotowe PLN: 27 1600 1169 0003 0131 3220 7150

Nr konta na wpłaty w USD : PL 18 1600 1169 0003 0131 3220 7021

SWIFT: PPABPLPK

W tytule wpłaty proszę koniecznie podać: **"Gabriela Malińska"**

Można również przekazać

1% podatku

w rozliczeniu rocznym PIT, w którym należy podać:

KRS 0000266644

nazwa organizacji: **Fundacja Serce Dziecka im. Diny Radziwiłłowej,**
a w polu informacji dodatkowych koniecznie: **"Gabriela Malińska"**

Wszystkim serdecznie dziękujemy za wszelką pomoc!