

Rencontre avec Sarah Guilhot, petite fille de 5 ans

Cette petite est atteinte du syndrome de Prader-Willi, une maladie génétique rare. Cette maladie se caractérise par une hypotonie sévère, entraînant de grave scoliose et des troubles du comportement alimentaire.

Ses parents et sa marraine (Présidente) ont créer une association « Un grand pas pour Sarah »

Une aide financière s'impose (ex : une poussette évolutive coûte 4000 €)

Article et photo sur la plaquette de l'association « un grand pas pour Sarah » :

« Je suis une petite fille exceptionnelle atteinte du syndrome de Prader Willi, maladie génétique rare. Mes parents se sont enfin décidés à créer une association qui va leur permettre de subvenir à mes besoins spécifiques. Pour vous donner un exemple:Je vais avoir 5 ans et je ne marche pas encore (mais j'y travaille très dur !), c'est pour ça qu'il me faut une poussette spéciale qui coûte très très cher ».

Plus d'infos sur notre site:

<http://www.ungrandpaspoursarah.e-monsite.com/>

En adhérant à mon association vous aiderez mes parents à pouvoir améliorer mon quotidien. Je suis sûre que tous ensemble, nous pouvons faire de grandes choses !!

Merci d'avance.

ungrandpaspoursarah@gmail.com