

# Tamarka



Jsou jí dva roky a měří pouhých 74 centimetrů a váží sedm kilogramů. Z příběhu malé Tamarky z Kutné Hory tak trochu mrazí. Rodiče Matouš a Míša dodnes nevědí, co přesně jejich dceři je. Pečují o ni jak můžou, ale kromě zdrcující nevědomosti je trápí také finance. Péče o Tamarku je totiž finančně nákladná, prognózy do budoucna si nikdo netroufá odhadnout.

„Že něco nemusí být úplně v pořádku, jsme se dozvěděli už v době, kdy byla manželka těhotná. První screening vyšel v takzvané šedé zóně, což může znamenat růstovou restrikcí nebo předčasný porod,“ řekl na úvod tatínek.

Těhotenství ale jinak probíhalo v pořádku. Až do sedmého měsíce. „Tehdy se doktorovi začalo zdát, že Tamarka v bříšku nevyrůstá tak, jak by měla, a že je hodně malá. Poslal nás na vyšetření do Prahy. Tam už si mě rovnou nechali,“ popsala maminka.

Lékařům se tehdy podařilo zjistit, že má Tamarka prodloužené raménko chromozomu x. A to tak moc, že se s tím prý dosud nesešli. „Porovnávali to s evropskou databází a ani tam nenašli, že by někdo měl to raménko chromozomu takhle prodloužené. Dodnes probíhají genetické testy,“ dodal Matouš.

Rodiče s dcerou pravidelně navštěvují neurorehabilitační centrum, díky jednomu z lázeňských pobytů se Tamarka vypracovala až k tomu, že dovede obcházet nábytek. „Rehabilitace a cesty s nimi spojené nás vyjdou na třicet tisíc měsíčně. To je víc, než si můžeme dovolit,“ řekl mladý tatínek. S manželkou by v nich ale rádi pokračovali, už proto, že Tamarku cvičení nejen posouvá dál, ale také ji baví. Nejvíc prý plavání a jízda na odrážedle. Rodiče nevědí, co bude dál, přáli by si ale, aby Tamarka začala samostatně chodit. Vše ostatní prý ukáže až čas.

**Rodině můžete přispět prostřednictvím účtu 239893672/0300. Pro základní identifikaci dárce pak do zprávy pro příjemce použijte heslo "Generous Together". Děkujeme.**