

**Un héros est celui qui a le courage de son destin.**



*Sebiha Ramic, 48 ans, épouse aimante et mère de trois enfants, est un autre patient qui souffrait d'une maladie neurologique grave, connu sous le nom de la ALS. Étant donné que cette maladie entraîne une faiblesse musculaire, d'invalidité et malheureusement les résultats les plus courantes et mortelles, de soutien et aider tous ceux qui sont capables de faire de toute façon, donc, est plus que bienvenue.*

*Dans l'ensemble nous avons passé sur l'appel d'un autre combattant contre cette maladie:*

*"Bien que je pouvais prendre le pouvoir dans les mains des feuilles, je décidé d'écrire cette lettre, je l'ai décidé de partager leurs sentiments, leur tristesse et bonheur avec tout le monde.*

*Je dis à mes sentiments, parce que je compatis avec tous ceux qui, de toute façon souffrir, demander de l'aide, dire votre tristesse, parce que je suis dans la même position, dire votre chance, car en plus de sa famille, mon plus grand soutien, je sais qu'il y a des gens qui sont toujours prêts à tout moment pour aider les autres en difficulté.*

*La ALS est une maladie neurologique grave, ce qui provoque de la faiblesse musculaire, d'invalidité, qui à la fin, malheureusement, issue fatale.*

*Les premiers symptômes de cette maladie, je ressentis dans mai 2013, et le diagnostic a été confirmé en 2014. Il est impossible de décrire les sentiments et le choc que nous avons vécu et ma famille. La combinaison de tous, l'incrédulité, la tristesse, la peur ou une forte volonté de vivre, le soutien des proches, elle a récupéré à moi et je compris que la vie vaut la peine de se battre.*

*Maintenant que la maladie a déjà progressé, je suis complètement immobile et dépendant à l'assistance permanente d'une autre personne.*



*Un espoir existe toujours.*

Le seul chemin qui mène à mon rétablissement est le chemin à Beijing, en Chine, à l'hôpital que la méthode de transplantation de cellules souches, une combinaison de la médecine traditionnelle et alternative à ceux qui souffrent de la ALS est la seule façon de se remettre de cette terrible maladie.

La façon dont nous avons découvert cet hôpital est le fruit d'une longue recherche sur la maladie, la possibilité de guérison, l'expérience d'autres patients, car leur esprit jamais effondré et avec la famille, nous avons trouvé qu'une solution possible.

Expérience malades de cette maladie grave, qui ont déjà trouvé le salut en Chine, ils m'a donné une meilleure incitation et la motivation d'aller sur ce long voyage, mon chemin de la guérison.

Besoin d'un atout

Je vais Chine-coût que faire des cellules souches tout le temps, hébergement, nourriture, médicaments, frais d'hospitalisation, de thérapie et finalement la transplantation.

Ces dépenses représentent un montant de € 27 000.

Merci à vous tous avec moi, ma famille, mon plus grand soutien et merci pour toutes les bonnes personnes qui vont répondre à cet appel parce que, comme je tiens à dire, ne sont pas l'étoile pour nous enseigner notre destin, mais à nous-mêmes. "

*Sebiha ramic*

*Hasnerstraße 104/15, 1160 wien*

*Bawag psk – iban: at53 14000 06210051633 – bic: bawaatww*