

Laetitia heeft CRPS, dat is leven met pijn **ELKE. DAG. WEER.**

Stichting



Hope For Laetitia



Ik ben **Laetitia, 15 jaar** en leef sinds augustus 2017 door een onschuldig ongeval **elke dag continue met helse, intense pijn**. Na allerlei **behandelingen** kreeg ik de diagnose Complex Regionaal PijnSyndroom (**CRPS**). Dit is een zeldzame en zeer pijnlijke ziekte aan het zenuwstelsel. De afgelopen twee jaar is de CRPS van mijn rechterbeen verder verspreid naar o.a. mijn handen, armen, rug en linkerbeen, waardoor ik inmiddels in een rolstoel zit en bedlegerig ben.

In Nederland ben ik **uitbehandeld** en volgens de artsen moet ik **leren leven met deze pijn!**

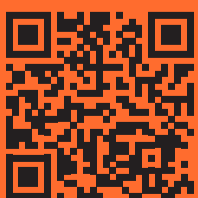
Hiervoor deed ik aan kunstschaatsen, toneel, dans en allerlei activiteiten en genoot ik daarvan. Maar dat was in 1 keer over vanwege de pijn. Ik wil graag een **toekomst zonder pijn** en gewoon tiener kunnen zijn.

Inmiddels krijg ik in **Amerika** een gespecialiseerde, intensieve **behandeling** voor CRPS-patiënten. Patiënten van over de hele wereld komen naar deze kliniek en wordt **84% met volledig succes** behandeld en keert **pijnvrij** naar huis.

Omdat mijn vorm van CRPS zeer ernstig is, gaat mijn behandeling nu langer duren dan in eerste instantie was gepland en moeten we daarvoor meer geld inzamelen, zodat óók ik mijn behandeling met succes kan afronden.

Het is mijn grootste wens om **een pijnvrij leven** terug te krijgen en daarvoor heb ik **jouw hulp heel hard nodig!** Echt alle beetje helpen.

Veel liefs Laetitia



DONEREN... GA NAAR HOPEFORLAETITIA.NL
EN HELP LAETITIA NAAR EEN PIJNVRIJ LEVEN!

HOPEFORLAETITIA.NL